(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001年12月20日 (20.12.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/96329 A1

- (51) 国際特許分類⁷: C07D 403/06, 405/06, 409/06, 413/06, A61K 31/4155, 31/41, 31/443, 31/506, 31/4439, 31/7072, 31/522, 31/675, 31/551, 31/496, 31/513, 31/165, 31/4196, 31/5517, 31/498, 31/341, 31/4725, 31/426, 31/496, 31/4709, 31/366, 31/519, 31/538, 31/4402, 31/472, 31/499, 45/00, A61P 43/121, 31/18
- (21) 国際出願番号:

PCT/JP01/04887

(22) 国際出願日:

2001年6月11日(11.06.2001)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特顧2000-176844 2000年6月13日(13.06.2000) JP

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 塩野義 製薬株式会社 (SHIONOGI & CO., LTD.) [JP/JP]; 〒 541-0045 大阪府大阪市中央区道修町3丁目1番8号 Osaka (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 佐藤彰彦 (SATO, Akihiko) [JP/JP]; 〒566-0022 大阪府摂津市三島2丁目5番1号 塩野義製薬株式会社内 Osaka (JP).

- (74) 代理人: 山内秀晃、外(YAMAUCHI, Hideaki et al.); 〒553-0002 大阪府大阪市福島区鷺洲5丁目12番4号 塩 野義製薬株式会社 知的財産部 Osaka (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: MEDICINAL COMPOSITIONS CONTAINING PROPENONE DERIVATIVES

(54) 発明の名称: プロペノン誘導体を含有する医薬組成物

(57) Abstract: A combination of an integrase inhibitor with an anti-retrovirus active substance and medicinal compositions containing the same as the active ingerdients.

(57) 要約:

インテグラーゼ阻害剤と抗レトロウイルス活性物質の組合せ、及びそれらの薬

剤を有効成分とする医薬組成物を見出す。



VO 01/96329 A1

明細書

プロペノン誘導体を含有する医薬組成物

5 技術分野

本発明は、2以上の抗レトロウイルス活性物質を含有する医薬組成物、詳しくはプロペノン誘導体を含有する医薬組成物に関する。

背景技術

- 10 エイズ (AIDS;後天性免疫不全症候群)は、ヒト免疫不全ウイルス (HIV)が原因で起る難病であり、その有効な治療薬および治療法の開発が望まれている。エイズ治療薬として、既に、逆転写酵素阻害剤、プロテアーゼ阻害剤が認可されており、臨床においては、耐性ウイルスの出現、副作用の軽減などの問題などから、単剤投与より併用療法が盛んに行われている。
- 15 併用療法においては、同じ作用メカニズムの薬剤の併用よりも、作用メカニズムの異なる薬剤の併用が推奨されている。作用メカニズムの異なる薬剤を併用することによって、作用メカニズムの異なる薬剤がウイルスに対して相乗的に作用し、より強力にウイルスの発現を抑えることができる。例えば、核酸系逆転写酵素阻害剤と非核酸系逆転写酵素阻害剤の組合せ、逆転写酵素阻害剤(核酸系逆転20 写酵素阻害剤または非核酸系逆転写酵素阻害剤)とプロテアーゼ阻害剤の組合せなどが好ましいと言われている。

複数の抗ヒト免疫不全ウイルス活性物質を併用投与することにより相乗効果をあらわす例として、特表平7-508997には核酸系逆転写酵素阻害剤であるラミブジン(3 T C)と非核酸系逆転写酵素阻害剤である { [(ベンズオキサゾ ールー2ーイル)メチル] アミノ} -5-アルキルー6-アルキルー2ー(1 H) ーピリジノンなどとの組み合わせが、また、特表平7-508998には、核酸系逆転写酵素阻害剤であるラミブジン(3 T C)と非核酸系逆転写酵素阻害剤で

ある11-シクロプロピルー5,11-ジヒドロー4-メチルー6H-ジピリド [3,3-b;21,31-e] [1,4] ジアゼピンー6-オンの組み合わせ が開示されている。この他にも、特表2000-503986、W098/20888、特表平11-507632、特表平11-508884、特表平9-507859などにも、抗ヒト免疫不全ウイルス活性物質の組み合わせが開示されている。

また、併用療法の一つの形態である合剤としては、現在のところ、ジドブジン (AZT)とラミブジン (3TC)の合剤であるコンピヴィアが上市されている。 逆転写酵素阻害剤およびプロテアーゼ阻害剤とは異なる作用メカニズムの薬剤 (例えば、インテグラーゼ阻害剤)と抗レトロウイルス活性物質の組合せ、即ち、それらの薬剤を有効成分とする医薬組成物の開発が求められている。

発明の開示

本発明は、式(I): A-C(=O)-CH=C(OH)-B(式中、Aは置換されていてもよいヘテロアリールであり、Bは置換されていてもよいヘテロアリールまたは置換されていてもよいアリールである。但し、Aおよび/またはBが置換されていてもよいインドール-3-イルである場合を除く。)で示される化合物、その互変異性体、そのプロドラッグ、その製薬上許容される塩、またはその溶媒和物と、他の1種類以上の抗レトロウイルス活性物質を組み合わせて投与すると、これらの薬剤がその抗レトロウイルス活性を互いに増強し合い、相乗効果を発現することを見出したものである。

即ち、本発明は一つの態様として、式(I):A-C(=0)-CH=C(OH)-B(式中、AおよびBは前記と同意義である)で示される化合物、その互変異性体、そのプロドラッグ、その製薬上許容される塩、またはその溶媒和物、および他の1種類以上の抗レトロウイルス活性物質を有効成分として含有する抗

25 および他の1種類以上の抗レトロウイルス活性物質を有効成分として含有する抗 レトロウイルス組成物を提供するものである。

また、式(I)で示される化合物、その互変異性体、そのプロドラッグ、その

製薬上許容される塩、またはその溶媒和物、および他の1種類以上の抗HIV活性物質を同時にまたは連続して投与することを特徴とする、レトロウイルス感染症の治療、予防、または発症予防の方法を提供する。

さらに別の態様として、レトロウイルス感染症の治療、予防、または発症予防 のための医薬を製造するための、式(I)で示される化合物、その互変異性体、 そのプロドラッグ、その製薬上許容される塩、またはその溶媒和物、および他の 1種類以上の抗レトロウイルス活性物質の使用を提供する。

また、式(I)で示される化合物、その互変異性体、そのプロドラッグ、その 製薬上許容される塩、またはその溶媒和物、および他の1種類以上の抗レトロウ イルス活性物質をレトロウイルスに接触させることを特徴とする、レトロウイル ス増殖抑制方法に関する。

さらに、式(I)で示される化合物、その互変異性体、そのプロドラッグ、その製薬上許容される塩、またはその溶媒和物、および他の1種類以上の抗レトロウイルス活性物質の組み合わせに関する。

15

20

10

即ち、本発明は、

- (1) 式(I):A-C(=O)-CH=C(OH)-B(式中、Aは置換されていてもよいヘテロアリールであり、Bは置換されていてもよいヘテロアリールである。但し、Aおよび/またはBリールまたは置換されていてもよいアリールである。但し、Aおよび/またはBが置換されていてもよいインドールー3ーイルである場合を除く。)で示される化合物、その互変異性体、そのプロドラッグ、その製薬上許容される塩、またはその溶媒和物、および他の1種類以上の抗レトロウイルス活性物質を有効成分として含有する抗レトロウイルス組成物、
- (2) 抗レトロウイルス活性物質が、式(I)で示される化合物、その互 変異性体、そのプロドラッグ、その製薬上許容される塩、またはその溶媒和物と の併用により、相乗効果を奏するものである上記(1)記載の抗レトロウイルス 組成物、

i

(3) 抗レトロウイルス活性物質が、インテグラーゼ阻害剤以外の抗レトロウイルス活性物質である上記(1)または(2)記載の抗レトロウイルス組成物、

- (4) 抗レトロウイルス活性物質が、核酸系逆転写酵素阻害剤、非核酸系 5 逆転写酵素阻害剤、および/またはプロテアーゼ阻害剤である上記(1)~(3) のいずれかに記載の抗レトロウイルス組成物、
- (5) 抗レトロウイルス活性物質が、ジドブジン、ジダノシン、ザルシタビン、スタブジン、ラミブジン、アパカヴィア、テノフォヴィア、テノフォヴィア、アノフォヴィア、アノフォヴィア、アノフォヴィア、アノフォヴィア、アジンロキシル、ネピラピン、デラヴェルジン、エミピリン、ロピライド、エコのファビレンツ、トロヴィルジン、カブラビリン、TIBO、タルピラリン、UC781、サキィナヴィル、ネルフィナヴィル、リトナヴィル、インディナヴィル、KNI-272、ロピナヴィア、VX-478、VB-19026、BILA-2011-BS、A-77003、A-80987、DMP-323、および/またはXM-450である上記(1)~(4)のいずれかに記載の抗レトロウイルス組成物、
 - (6) 抗レトロウイルス活性物質が、ジドブジン、ラミブジン、スタブジン、ネビラピン、カプラビリン、および/またはネルフィナヴィルである上記(1)~(5)のいずれかに記載の抗レトロウイルス組成物、
- (7) 式(I)で示される化合物のAが置換されていてもよいフリル、置 20 換されていてもよいチエニル、または置換されていてもよいピリジルであり、B が置換されていてもよいトリアゾリル、置換されていてもよいテトラゾリル、置 換されていてもよいピリジル、または置換されていてもよいオキサゾリルである上記(1)~(6)のいずれかに記載の抗レトロウイルス組成物、
- (8) 式(I)で示される化合物のAが 5-(4-フルオロベンジル)フランー 25 2-イルであり、Bが 1*H*-[1,2,4]トリアゾール-3-イルである上記(1)~(7)の いずれかに記載の抗レトロウイルス組成物、
 - (9) レトロウイルスがヒト免疫不全ウイルスである上記(1)~(8)

のいずれかに記載の抗ヒト免疫不全ウイルス組成物、

- (10) 抗レトロウイルス活性物質の抗レトロウイルス活性を上昇させる 活性を有する、式(I):A-C(=O)-CH=C(OH)-B(式中、Aは 置換されていてもよいヘテロアリールであり、Bは置換されていてもよいヘテロアリールまたは置換されていてもよいアリールである。但し、Aおよび/または Bが置換されていてもよいインドールー3ーイルである場合を除く。)で示される化合物、その互変異性体、そのプロドラッグ、その製薬上許容される塩、また はその溶媒和物を含有する医薬組成物、
- (11) 式(I):A-C(=0)-CH=C(OH)-B(式中、Aは 置換されていてもよいヘテロアリールであり、Bは置換されていてもよいヘテロ アリールまたは置換されていてもよいアリールである。但し、Aおよび/または Bが置換されていてもよいインドール-3-イルである場合を除く。)で示され る化合物、その互変異性体、そのプロドラッグ、その製薬上許容される塩、また はその溶媒和物、および他の1種類以上の抗レトロウイルス活性物質を同時にま たは連続して投与することを特徴とするレトロウイルス感染症の治療、予防、ま たは発症予防の方法、
- (12) レトロウイルス感染症の治療、予防、または発症予防のための医薬を製造するための、式(I):A-C(=O)-CH=C(OH)-B(式中、Aは置換されていてもよいヘテロアリールであり、Bは置換されていてもよいへ アロアリールまたは置換されていてもよいアリールである。但し、Aおよび/またはBが置換されていてもよいインドール-3-イルである場合を除く。)で示される化合物、その互変異性体、そのプロドラッグ、その製薬上許容される塩、またはその溶媒和物、および他の1種類以上の抗レトロウイルス活性物質の使用、に関する。

25

図面の簡単な説明

図1は、化合物 I-16 とジドブジンの相乗効果を示すグラフである。X軸及びY

軸は、薬剤濃度 (ng/ml) を表わし、Ζ軸は、相乗効果 (μM2%) を表わす。

発明を実施するための最良の形態

本発明に使用される式(I):A-C(=O)-CH=C(OH)-B(式中、Aは置換されていてもよいヘテロアリールであり、Bは置換されていてもよいヘテロアリールまたは置換されていてもよいアリールである。但し、Aおよび/またはBが置換されていてもよいインドール-3-イルである場合を除く。)で示される化合物は、レトロウイルス(HIV、HTLV、SIV、FIVなど)のインテグラーゼの阻害活性を有している。

- 10 特に式(I)で示される化合物のAが置換されていてもよいフリル、置換されていてもよいチエニル、または置換されていてもよいピリジルであり、Bが置換されていてもよいトリアゾリル、置換されていてもよいテトラゾリル、置換されていてもよいピリジル、または置換されていてもよいオキサゾリルである場合が好ましい。
- 15 さらには、式(I)で示される化合物のAが.5-(4-フルオロベンジル)フランー 2-イルであり、Bが 1F-[1,2,4]トリアゾール-3-イルである場合が好ましい。

「ヘテロアリール」は、以下に定義する単環ヘテロアリールおよび縮合ヘテロアリールを意味する。

20 「単環へテロアリール」は、酸素原子、硫黄原子、および/または窒素原子を 環内に1~4個含む5~8員の芳香族へテロ環式基であって、置換可能な任意の 位置に結合手を有することができる。なお、炭素原子上、窒素原子上のいずれに 結合手を有していてもよい。

「単環へテロアリール」としては、例えば、フリル(例えば、フランー2-イル、フランー3-イル)、チエニル(例えば、チオフェンー2-イル、チオフェンー3-イル)、ピロリル(例えば、ピロールー1-イル、ピロールー2-イル、ピロールー3-イル)、イミダゾリル(例えば、イミダゾールー1-イル、イミ

ダゾールー2ーイル、イミダゾールー4ーイル)、ピラゾリル(例えば、ピラゾ ールー1ーイル、ピラゾールー3ーイル、ピラゾールー4ーイル)、トリアゾリ ル (例えば、1H-[1,2,4]トリアゾールー1-イル、4H-[1,2,4] トリアゾールー4ーイル、1Hー[1,2,4]トリアゾールー3ーイル)、 テトラゾリル (例えば、1H-テトラゾール-1-イル、2H-テトラゾール-2-イル、1H-テトラゾールー5-イル、2H-テトラゾールー5-イル)、 オキサゾリル(例えば、オキサゾールー2ーイル、オキサゾールー4ーイル、オ キサゾールー5ーイル)、イソオキサゾリル(例えば、イソオキサゾールー3ー イル、イソオキサゾールー4ーイル、イソオキサゾールー5ーイル)、チアゾリ ル(例えば、チアゾールー2ーイル、チアゾールー4ーイル、チアゾールー5-10 イル)、イソチアゾリル(例えば、イソチアゾールー3ーイル、イソチアゾール ー4ーイル、イソチアゾールー5ーイル)、ピリジル(例えば、ピリジンー2ー イル、ピリジンー3ーイル、ピリジンー4ーイル)、ピリダジニル(例えば、ピ リダジンー3ーイル、ピリダジンー4ーイル)、ピリミジニル(例えば、ピリミ ジンー2ーイル、ピリミジンー4ーイル、ピリミジンー5ーイル)、フラザニル (例えば、フラザンー3ーイル)、ピラジニル(例えば、ピラジンー2ーイル)、 チアジアゾリル (例えば、[1,3,4]チアジアゾール-2-イル)、オキサジアゾリル (例えば、[1,3,4]-オキサジアゾール-2-イル) などが挙げられる。

20 「縮合ヘテロアリール」は、酸素原子、硫黄原子、および/または窒素原子を環内に1~4個含む5~8員の芳香環が、1~4個の6員の芳香族炭素環もしくは他の5~8員の芳香族ヘテロ環と縮合している芳香族ヘテロ環式基であって、置換可能な任意の位置に結合手を有することができる。なお、単環ヘテロアリールの場合と同様、炭素原子上、窒素原子上のいずれに結合手を有していてもよい。また、芳香族ヘテロ環上、芳香族炭素環上のいずれに結合手を有していてもよい。「縮合ヘテロアリール」としては、例えば、ベンゾフリル(例えば、ベンゾ[b]フラン-2-イル、ベンゾ[b]フラン-4-

WO 01/96329

イル、ペンゾ [b] フランー5ーイル、ペンゾ [b] フランー6ーイル、ペンゾ [b] フランー7ーイル)、ベンゾチエニル(例えば、ベンゾ [b] チオフェン -2-イル、ベンゾ [b] チオフェン-3-イル、ベンゾ [b] チオフェン-4 -イル、ベンゾ [b] チオフェン-5-イル、ベンゾ [b] チオフェン-6-イ ル、ベンゾ [b] チオフェンー7ーイル)、ベンズイミダゾリル (例えば、ベン ズイミダゾールー1ーイル、ペンズイミダゾールー2ーイル、ペンズイミダゾー ルー4ーイル、ベンズイミダゾールー5ーイル)、ベンゾチアゾリル(例えば、 ベンゾチアゾールー2-イル、ベンゾチアゾールー3-イル、ベンゾチアゾール -4-イル、ペンゾチアゾールー5-イル、ペンゾチアゾールー6-イル、ペン ゾチアゾールー7ーイル)、インドリル(例えば、インドールー1ーイル、イン 10 ドールー2ーイル、インドールー4ーイル、インドールー5ーイル、インドール - 6 - イル、インドールー 7 - イル)、ジベンゾフリル、キノリル (例えば、キ ノリンー2-イル、キノリンー3-イル、キノリンー4-イル、キノリンー5-イル、キノリンー6ーイル、キノリンー7ーイル、キノリンー8ーイル)、イソ キノリル(例えば、イソキノリンー1ーイル、イソキノリンー3ーイル、イソキ 15 ノリンー4ーイル、イソキノリンー5ーイル、イソキノリンー6ーイル、イソキ ノリンー7ーイル、イソキノリンー8ーイル)、シンノリニル (例えば、シンノ リンー3ーイル、シンノリンー4ーイル、シンノリンー5ーイル、シンノリンー 6ーイル、シンノリン-7ーイル、シンノリン-8ーイル)、キナゾリル(例え は、キナゾリシー2ーイル、キナゾリンー4ーイル、キナゾリンー5ーイル、キ 20 ナゾリンー6ーイル、キナゾリンー7ーイル、キナゾリンー8ーイル)、キノキ サリニル(例えば、キノキサリンー2ーイル、キノキサリンー5ーイル、キノキ サリンー6ーイル)、フタラジニル(例えば、フタラジンー1ーイル、フタラジ ンー5-イル、フタラジンー6-イル)、プリニル(例えば、プリンー2-イル、 25 プリンー6ーイル、プリンー7ーイル、プリンー8ーイル、プリンー9ーイル)、 プテリジニル、カルバゾリル、フェナントリジニル、アクリジニル、フェナジニ ν 、 1 , 1 0-フェナントロリニル、イソインドリル、 1 H-インダゾリル、ま

たはインドリジニル (例えば、インドリジン-1-イル) などが挙げられる。

「アリール」は、単環芳香族炭化水素基 (フェニル)または多環芳香族炭化水素基 (例えば、ナフチル、フェナントリルなど)を意味する。好ましくは、フェニルまたはナフチルが挙げられる。

5 「アリール」および「ヘテロアリール」が置換基を有する場合、それぞれ同一 または異なる1~4個の置換基で任意の位置が置換されていてもよい。

置換基としては、例えば、ヒドロキシ、カルボキシ、ハロゲン (F、C1、B r、I)、低級ハロアルキル (例えば、CF₃、CH₂CF₃など)、低級アルキ ル (例えば、メチル、エチル、イソプロピル、tert-ブチルなど)、低級アルケ ニル(例えば、ビニル、アリルなど)、低級アルキニル(例えば、エチニルなど)、 シクロアルキル (例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロヘキシルなど)、 シクロアルキニル(例えば、1-シクロヘキセニルなど)、低級アルキルオキシ (例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシなど)、低級アルキルオ キシカルボニル (例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、tert-ブ トキシカルボニルなど)、ニトロ、ニトロソ、アミノ、低級アルキル置換アミノ (例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、ジメチルアミノなど)、アジド、アミ ジノ、グアニジノ、置換されていてもよいアリール(例えば、フェニル、p-ト リルなど)、ヘテロアリール(例えば、ピリジル、フリルなど)、ヘテロアリー ル低級アルキル(例えば、ピコリルなど)、置換されていてもよいアリール低級 20 アルキル(例えば、ベンジル、4-メチルベンジル、4-フルオロベンジルなど)、 アリール低級アルキルオキシ(例えば、ベンジルオキシなど)、アリール低級ア ルキルチオ(例えば、ベンジルチオなど)、シアノ、イソシアノ、ヒドロキシル アミノ、メルカプト、低級アルキルチオ(例えば、メチルチオなど)、カルバモ イル、低級アルキル置換カルバモイル(例えば、N-メチルカルバモイルなど)、 25 低級アルキルスルホニル (例えば、メシル、エタンスルホニルなど)、置換され ていてもよいアリールスルホニル (例えば、ベンゼンスルホニル、2 ートルエン

スルホニル、4-トルエンスルホニルなど)、スルファモイル、スルホアミノ、 ホルミル、低級アルキルカルボニル (例えば、アセチル、プロピオニル、ベンゾ イル、p-トルオイル、シクロヘキシルカルボニルなど)、低級アルキルカルボ ニルオキシ(例えば、アセチルオキシ、ベンゾイルオキシなど)、ヒドラジノ、 アリールアミノ (例えば、アニリノ、トルイジノ、キシリジノなど)、低級アル キルカルボニルアミノ (例えば、アセタミドなど)、アリールカルボニルアミノ (例えば、ベンザミドなど)、置換されていもよいアリールチオ (例えば、フェ ニルチオなど)、モルホリノ、モルホリニル(例えば、2ーモルホリニル、3ー モルホリニルなど)、式: $-Z^1-Z^2-Z^3-R^1$ (式中、 Z^1 および Z^3 はそれ ぞれ独立して単結合、低級アルキレン、または低級アルケニレンであり、Z²は単 10 結合、低級アルキレン、低級アルケニレン、-CH(OH)-、-S-、-SO -, $-SO_2-$, $-SO_2NH-$, $-NHSO_2-$, -O-, -NH-, -NHCO - - CONH - - C (= O) - O - - C (= O) - - stat - COーであり、R 1 は置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロア リール、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロア 15 ルケニル、または置換されていてもよいヘテロサイクルである)で示される基な どが挙げられる。

「低級アルキレン」は、炭素数 1 ~ 6 個の直鎖状又は分枝状のアルキレン基で 20 あり、例えば、メチレン、エチレン、トリメチレン、プロピレン、テトラメチレン、エチルエチレン、ペンタメチレン、又はヘキサメチレン等が挙げられる。好ましくは、炭素数 1 ~ 4 個の直鎖状のアルキレン基であり、メチレン、エチレン、トリメチレン、又はテトラメチレンが挙げられる。

「低級アルケニレン」は、上記「低級アルキレン」に1個又はそれ以上の二重 25 結合を有する炭素数2~6個の直鎖状又は分枝状のアルケニレン基であり、例えば、ピニレン、プロペニレン、又はブテニレン等が挙げられる。好ましくは、炭素数2~3個の直鎖状のアルケニレン基であり、ピニレン又はプロペニレンが挙

げられる。

「シクロアルキル」は、炭素数3~8の環状アルキル基であり、例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチルなどが挙げられる。好ましくは、炭素数3~6の環状アルキル基であり、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、またはシクロヘキシルが挙げられる。

「シクロアルケニル」は、上記「シクロアルキル」に1個またはそれ以上の二 里結合を有する炭素数3~8の環状アルケニル基であり、例えば、1-シクロプロペンー1-イル、1-シクロプテンー1-イル、2-シクロプテンー1-イル、1-シクロペンテンー1-イル、2-シクロペンテンー1-イル、2-シクロペンテンー1-イル、1-シクロペンテンー1-イル、3-シクロペンテンー1-イル、1-シクロペキセンー1-イル、2-シクロペキセンー1-イル、3-シクロペキセンー1-イル、1-シクロペプテンー1-イル、2-シクロペプテンー1-イル、3-シクロペプテンー1-イル、4-シクロペプテンー1-イルなどが挙げられる。好ましくは、

「技素数3~6の環状アルケニル基であり、1-シクロプロペンー1-イル、2-シクロプロペンー1-イル、2-シクロプテンー1-イル、1-シクロプテンー1-イル、2-シクロペンテンー1-イル、1-シクロペンテンー1-イル、3-シクロペンテンー1-イル、1-シクロペンテンー1-イル、3-シクロペンテンー1-イル、1-シクロペンテンー1-イル、2-シクロペンテンー1-イル、または3-シクロペキセンー1-イルが挙げられる。

20 -

「ヘテロサイクル」は、上記「シクロアルキル」または「シクロアルケニル」の環内に、1~3個の酸素原子、硫黄原子、および/または窒素原子を含む非芳香族の基を意味し、例えば、アジリジニル(例えば、アジリジン-1-イル、アジリジン-2-イルなど)、ピペリジノ、ピペリジル(例えば、2-ピペリジル、3-ピペリジル、4-ピペリジルなど)、モルホリノ、モルホリニル(例えば、2-モルホリニル、3-モルホリニルなど)、ピロリニル(例えば、1-ピロリニル、2-ピロリニル、3-ピロリニル、4-ピロリニル、5-ピロリニルなど)、

ピロリジニル (何えば、 1 - ピロリジニル、 2 - ピロリジニル、 3 - ピロリジニ ルなど)、イミダゾリニル(例えば、1-イミダゾリニル、2-イミダゾリニル、 4-イミダゾリニルなど)、ピペラジノ、ピペラジニル(例えば、2-ピペラジ ニルなど)、チオラニル(例えば、チオランー2ーイル、チオランー3ーイルな ど)、テトラヒドロフラニル(例えば、テトラヒドロフラン-2-イル、テトラ ヒドロフランー3ーイル)、ジオキサニル(例えば、1,4ージオキサンー2-イルなど)、オキサチアニル(例えば、1,4-オキサチアン-2-イル、1, 4-オキサチアン-3-イルなど)、テトラヒドロピラニル(例えば、テトラヒ ドロピラン-2-イル、テトラヒドロピラン-3-イル、テトラヒドロピラン-4-イルなど)などが挙げられる。好ましくは、5 員または6 員の含窒素ヘテロ サイクルが挙げられ、ピペリジノ、ピペリジル(例えば、2-ピペリジル、3-ピペリジル、4-ピペリジルなど)、モルホリノ、モルホリニル(例えば、2-モルホリニル、3-モルホリニルなど)、ピペリジノ、ピペリジル(例えば、2 - ピペリジル、3-ピペリジル、4-ピペリジルなど)、ピロリニル(例えば、 1-ピロリニル、2-ピロリニル、3-ピロリニル、4-ピロリニル、5-ピロ 15 リニルなど)、ピロリジニル(例えば、1-ピロリジニル、2-ピロリジニル、 3-ピロリジニルなど)、イミダゾリニル(例えば、1-イミダゾリニル、2-イミダゾリニル、4-イミダゾリニルなど)、ピペラジノ、ピペラジニル(例え ば、2-ピペラジニルなど) などが挙げられる。

20

25

例えば、式(I): A-C (=0) -CH=C (OH) -B (式中、Aおよび Bは前記と同意義である)で示される化合物としては、PCT/JP99/07101 に記載されている化合物などが挙げられる。特に、以下に示す化合物が好ましい。

- (I-1) 1-[1*H*-1-(4-フルオロベンジル)ピラゾール-4-イル]-3-ヒドロキシ-3-(1*H*-[1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロベノン
 - (I-2) 1-[4-(4-フルオロベンジル)フラン-2-イル]-3-ヒドロキシ-3-<math>(1H-[1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロペノン

- (I-3) 1-[5-(4-フルオロベンジル)フラン-2-イル]-3-ヒドロキシ-3-(2H-テトラゾール-5-イル)-プロペノン
- (I-4) 3-ヒドロキシ-1-(5-フェニルチオフラン-2-イル)-3-(1*H*-[1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロペソン
- 5 (I-5) 1-(5-ベンゼンスルホニルフラン-2-イル)-3-ヒドロキシ-3-(1*H*[1,2,4]トリア ゾール-3-イル)-プロペノン
 - (I-6) 1-(5-n-ブチルフラン-2-イル)-3-ヒドロキシ-3-(1*H*-[1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロペノン
- (I-7) 1-[5-(4-フルオロベンジル)チオフェン-2-イル]-3-ヒドロキシ-3-(1H-[1,2,4] 10 トリアゾール-3-イル)-プロペノン
 - (I-8) 1-(5-n-ブチルフラン-2-イル)-3-ヒドロキシ-3-(2*H*-テトラゾール-5-イル)-プロペノン
 - (I-9) 1-[5-(4-フルオロベンジル)フラン-3-イル]-3-ヒドロキシ-3-(1*H*-[1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロペノン
- 15 (I-10) 1-[5-(4-フルオロベンジル)ピロール-2-イル]-3-ヒドロキシ-3-(1*肝* [1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロペノン
 - (I-11) 1-[3-(4-フルオロベンジル)フラン-2-イル]-3-ヒドロキシ-3-(2H-テトラゾール-5-イル)-プロペノン
 - (I-12) 1-[3-(4-フルオロベンジル)フラン-2-イル]-3-ヒドロキシ-3-(1*H*-[1,2,4]ト
- 20 リアゾール-3-イル)-プロペノン
 - (I-13) 1-[4-(4-フルオロベンジル)フラン-3-イル]-3-ヒドロキシ-3-(1H-[1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロペノン
 - (I-14) 1-[2H-2-(4-フルオロベンジル)ピラゾール-3-イル]-3-ヒドロキシ-3-(2H-テトラゾール-5-イル)-プロペノン
- 25 (I-15) 1-[[4-(4-フルオロベンジル)-1-メトキシメチル]ピロール-3-イル]-3-ヒ ドロキシ-3-(1*H*-[1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロペノン
 - (I-16) 1-[5-(4-フルオロベンジル)フランー2-イル]-3-ヒドロキシ-3-(1*H*-[1,2,4]ト

リアゾール-3-イル)-プロペノン

(I-17) 1-[[4-(4-フルオロペンジル)-1-プロピル]ピロール-3-イル]-3-ヒドロキシ-3-(1H-[1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロペノン

- (I-18) 1-[1,4-ジ-(4-フルオロペンジル)ピロール-3-イル]-3-ヒドロキシ-3-(1H-
- 5 [1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロペノン
 - (I-19) 1-[4-(4-フルオロベンジル)ピロール-3-イル]-3-ヒドロキシ-3-(1H-[1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロペノン
 - (I-20) 1-[2-(4-フルオロベンジル)フラン-3-イル]-3-ヒドロキシ-3-(2I-テトラゾール-5-イル)-プロペノン
- 10 (I-21) 1-[[1-ベンゼンスルフォニル-4-(2-フェニルエチル)]ピロール-3-イル]-3-ヒドロキシ-3-(2*H*-テトラゾール-5-イル)-プロペノン
 - (I-22) 3-ヒドロキシ-1-[(4-(2-フェニルエチル))ピロール-3-イル]-3-(2*H*-テトラゾール-5-イル)-プロペノン
 - (I-23) 1-[[1-ベンジル-4-(2-カルボキシビニル)]ピロール-2-イル]-3-ヒドロキ
- 15 シ-3-(11-[1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロペノン
 - (I-24) 1-[[1-ベンジル-4-(2-カルボキシビニル)]ピロール-3-イル]-3-ヒドロキシ-3-(1*H*-[1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロペノン
 - (I-25) 1-[2-(4-フルオロベンジル)フラン-3-イル]-3-ヒドロキシ-3-(1H-[1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロペノン
- 20 (I-26) 1-[1-(4-フルオロベンジル)ピロール-3-イル]-3-ヒドロキシ-3-(2*H*-テトラゾール-5-イル)-プロペノン
 - (I-27) 1-[2-(4-フルオロベンジル)ペンゾチオフェン-3-イル]-3-ヒドロキシ-3-(1F-[1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロペノン
 - (I-28) 1-[2-(4-フルオロベンジル)ベンゾフラン-3-イル]-3-ヒドロキシ-3-(1*H*-
- 25 [1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロペノン
 - (I-29) 1-[(1-ベンジル-5-カルボキシ)ピロール-3-イル]-3-ヒドロキシ-3-(1*H*-[1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロペノン

(I-30) 1-[(1-ベンジル-5-エトキシカルボニル)ピロール-3-イル]-3-ヒドロキシ-3-(1*H*-[1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロベノン

- (I-31) 1-[[1-ベンジル-5-(2-カルボキシビニル)]ピロール-3-イル]-3-ヒドロキシ-3-(1H-[1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロペノン
- 5 (I-32) 1-[1-(4-フルオロベンジル)ピロール-2-イル]-3-ヒドロキシ-3-(1*肝* [1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロペノン
 - (I-33) 1-[1-(4-フルオロベンジル)ピロール-2-イル]-3-ヒドロキシ-3-<math>(2H-F)ラゾール-5-イル)-プロペノン
 - (I-34) 1-(1-ベンゼンスルフォニルピロール-3-イル)-3-ヒドロキシ-3-(1H-
- 10 [1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロペノン
 - (I-35) 1-[2-(4-フルオロベンジル)ベンゾフラン-3-イル]-3-ヒドロキシ-3-(2*H*-テトラゾール-5-イル)-プロペノン
 - (I-36) 1-(2-ベンジルベンゾフラン-3-イル)-3-ヒドロキシ-3-(2*H*-テトラゾール-5-イル)-プロペノン
- 15 (I-37) 1-[(1-ベンゼンスルフォニル-4-エチル)ピロール-3-イル]-3-ヒドロキシ-3-(2*H*-テトラゾール-5-イル)-プロペノン
 - (I-38) 1-(1-ベンジルピロール-3-イル)-3-ヒドロキシ-3-(1*H*-[1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロペノン
 - (I-39) 1-[[1-ベンジル-5-(2-メトキシカルボニルエチル)]ピロール-3-イル]-3-
- 20 ヒドロキシ-3-(21-テトラゾール-5-イル)-プロペノン
 - (I-40) 1-[[1-ベンジル-5-(2-メトキシカルボニルビニル)]ピロール-3-イル]-3-ヒドロキシ-3-(2#テトラゾール-5-イル)-プロペノン
 - (I-41) 1-[(1-ペンジル-5-エトキシカルボニル)ピロール-3-イル]-3-ヒドロキシ-3-(2*H*-テトラゾール-5-イル)-プロペノン
- 25 (I-42) 1-[(1-ベンジル-5-n-ブチル)ピロール-3-イル]-3-ヒドロキシ-3-(2*H*-テトラゾール-5-イル)-プロペノン
 - (I-43) 1-[(1-ベンジル-5-n-プロピル)ピロール-3-イル]-3-ヒドロキシ-3-(2Hテ

トラゾール-5-イル)-プロペノン

(I-44) 1-(1-ペンジルピロール-3-イル)-3-ヒドロキシ-3-(2*H*-テトラゾール-5-イル)-プロペノン

(I-45) 1-(1-ベンゼンスルフォニルピロール-3-イル)-3-ヒドロキシ-3-(2I-テト 5 ラゾール-5-イル)-プロペノン

(I-46) 1-[5-(4-フルオロベンジル)フラン-2-イル]-3-ヒドロキシ-3-(ピリジン-2-イル)-プロペノン

(I-47) 1-[5-(4-フルオロベンジル)フラン-2-イル]-3-ヒドロキシ-3-(ピリミジン-2-イル)-プロペノン

10 (I-48) 3-(5-カルボキシピリジン-2-イル)-1-[5-(4-フルオロベンジル)フラン-2-イル]-3-ヒドロキシ-プロベノン

(I-49) 3-(4-カルボキシピリジン-2-イル)-1-[5-<math>(4-フルオロベンジル)フラン-2-イル]-3-ヒドロキシ-プロペノン

(I-50) 1-[2-(4-フルオロベンジル)オキサゾール-5-イル]-3-ヒドロキシ-3-(ピリ

15 ジン-2-イル)-プロペノン

(I-51) 1-[2-(4-フルオロベンジル)オキサゾール-5-イル]-3-ヒドロキシ-3-(ピリミジン-2-イル)-プロペノン

特に、(I-16) 1-[5-(4-フルオロベンジル)フランー2-イル]-3-ヒドロキシ-3-(1E-[1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロペノンが好ましい。

20

25

式(I)で示される化合物は、式:-CH=C(OH)-で示される基において、E体およびZ体のいずれの化学構造もとりうるが、式(I)で示される化合物にはこれらE体およびZ体のいずれも包含される。また、式(I)で示される化合物の互変異性体も本発明に使用することができる。すなわち、以下に示すいかなる化学構造の化合物であっても、本発明に使用することができる。

プロドラッグとは、生体内で式(I)で示される化合物に変換されうる化合物を意味する。例えば、式(I)で示される化合物がアミノ基やヒドロキシ基を有している場合は、アシル基(例えば、ホルミル、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソプチリル、パレリル、イソパレリル、ピパロイル、ヘキサノイル、オクタノイル、ラウロイル、パルミトイル、ステアロイル、オレオイル、アクリロイル、メタアクリロイル、クロロホルミル、ピルボイル、オキザロ、メトキサリル、エトキサリル、シクロヘキシルカルボニル、ペンゾイル、ロートルオイル、ロートルオイル、シンナモイル、1ーナフトイル、2ーナフトイル、サリチロイル、アニソイルなど)などで保護された化合物を意味する。また、式(I)で示される化合物がカルボキシ基を有する場合は、エステル体(例えば、メチルエステル、エチルエステル、ベンジルエステルなど)やアミド体(例えば、メチルアミノカルボニル、ベンジルアミノカルボニルなど)に変換された化合物などを意味する。

式(I)で示される化合物の製薬上許容される塩としては、例えば、塩酸、硫酸、硝酸、リン酸、フッ化水素酸、臭化水素酸などの鉱酸の塩、ギ酸、酢酸、酒

石酸、乳酸、クエン酸、フマール酸、マレイン酸、コハク酸、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、トルエンスルホン酸、ナフタレンスルホン酸、カンファースルホン酸などの有機酸の塩、ナトリウム、カリウム、カルシウムなどのアルカリ金属またはアルカリ土類金属の塩などを挙げることができる。

式(I)で示される化合物の溶媒和物としては、例えば、水和物(1水和物、2水和物)などを挙げることができる。

5

25

本発明に使用される「抗レトロウイルス活性物質」とは、レトロウイルス感染 症の予防または治療に使用される薬剤であれば特に限定されず、どのようなものでも用いることができる。すなわち、レトロウイルス感染症に対して使用される薬剤であれば、レトロウイルスに直接作用する薬剤でなくても、「抗レトロウイルス活性物質」に包含される。例えば、宿主由来の酵素に対する阻害剤(例えば、DNAポリメラーゼ阻害剤)、ウイルスの宿主細胞への侵入に対する阻害剤(例えば、gp120、gp41等のペプチドアナログ)、宿主に存在するウイルスの結合する受容体の拮抗剤(例えば、CCR5拮抗剤)、化学療法剤、免疫調節剤なども包含される。また、日和見感染の予防または治療に使用される薬剤も含まれる。例えばサイトメガロ網膜炎治療剤であり、DNAポリメラーゼ阻害作用および逆転写酵素阻害作用を有するフォスカルネットなども抗レトロウイルス活 20 性物質に包含される。

「抗レトロウイルス活性物質」としては、特に、抗レトロウイルス活性を有する物質が好ましく、さらには、レトロウイルスに直接作用する物質が好ましい。例えば、抗レトロウイルス活性を有する物質としては、CCR5拮抗剤、核酸系逆転写酵素阻害剤、非核酸系逆転写酵素阻害剤、インテグラーゼ阻害剤、プロテアーゼ阻害剤などが挙げられ、レトロウイルスに直接作用する物質としては、核酸系逆転写酵素阻害剤、非核酸系逆転写酵素阻害剤、インテグラーゼ阻害剤、プロテアーゼ阻害剤が挙げられる。

また、本発明で使用する抗レトロウイルス活性物質としては、式(I)で示される化合物と異なる作用機序を有する抗レトロウイルス活性物質、すなわち、インテグラーゼ阻害剤以外の抗レトロウイスル活性物質、すなわち、CCR5拮抗剤、核酸系逆転写酵素阻害剤、非核酸系逆転写酵素阻害剤、プロテアーゼ阻害剤が好ましい。

また、本発明で使用する抗レトロウイルス活性物質は、抗レトロウイルス活性を測定する試験法で抗レトロウイルス活性を有すると判定できる物質であれば、特に限定されない。例えば、抗ヒト免疫不全ウイルス活性物質であれば、本明細書中の参考例2で記載しているようなMTTアッセイ法などで判定することができる。特に、MTTアッセイ法で EC_{50} 値が $10\mu nol/nl$ 以下である抗ヒト免疫不全ウイルス活性物質などが好ましい。

好ましい抗レトロウイルス活性物質を以下に具体的に挙げるが、これらの物質 に限定する意味ではない。

15 CCR 5 拮抗剤としては、TAK-779 が挙げられる。

TAK-779は、式:

5

10

で示される化合物であり、WO 99/33976 に開示されている。

20 核酸系逆転写酵素阻害剤としてはジドブジン (AZT)、ジダノシン (ddI)、 ザルシタビン (ddC)、スタブジン (d4T)、ラミブジン (3TC)、アパ

カヴィア (ABC)、テノフォヴィア、テノフォヴィア ジソプロキシルなどが挙 げられる。

ジドブジン (Zidovudine) は、式:

5 で示される化合物であり、その化学名は、3'-アジド-3'-デオキシチミジンである。 ジドブジンは、US 4,724,232 に記載の方法で製造し、使用することができる。 ジダノシン (Didanosine) は、式:

で示される化合物であり、その化学名は、2',3'-ジデオキシイノシンである。ジ 10 ダノシンは、US 4,861,759、W087/01283 に開示されている。

ザルシタピン (Zalcitabine) は、式:

で示される化合物であり、その化学名は、2',3'-ジデオキシシチジンである。ザルシタビンは、US 4,879,277、W087/01283 に開示されている。

15 スタブジン (Stavudine) は、式:

で示される化合物である。スタブジンは、BP 398230 に開示されている。

ラミブジン (Lamivudine) は、式:

5 で示される化合物であり、その化学名は、(-)-2',3'-ジデオキシ-3'-チアシチジンである。ラミブジンは、EP-0,382,526 に開示されている。

アバカヴィア (Abacavir) は、式:

で示される化合物である。アバカヴィアは、その硫酸塩として、開発されている。

本発明においても、アバカヴィアは、その製薬上許容される塩、主に種々の酸との塩、好ましくは硫酸塩として使用することができる。アバカヴィアは、BP 434450に開示されている。

テノフォヴィア(Tenofovir)は、式:

で示される化合物であり、その化学名は、(R)-9-(2-フォスフォニルメトキシプロピル) アデニンである。テノフォヴィアは、(R)-9-(2-フォスフォニルメトキシプロポル) アデニンである。テノフォヴィアは、(R)-9-(2-フォスフォニルメトキシプロポル) アデニンである。テノフォヴィアは、(R)-9-(2-フォスフォニルメトキシプロポル (R)-9-(2-フォスフォニルメトキシプロポル (R)-9-(2-フォスフォニル (R)-9-(2-Day-(2

テノフォヴィア ジソプロキシル (Tenofovir disoproxil) は、式:

5

で示される化合物であり、その化学名は、(R)-[[2-(6-アミノ-9H-プリン-9-イル)-1-

メチルエトキシ]メチル]フォスフォニックピス(イソプロポキシカルボニルオキシ メチル)エステルである。テノフォヴィア ジソプロキシルは、そのフマル酸塩と

して、開発されている。本発明においても、テノフォヴィア ジソプロキシルは、

10 その製薬上許容される塩、主に種々の酸との塩、好ましくはフマル酸塩として使用することができる。テノフォヴィア ジソプロキシルは、US 5,922,695 に開示されている。

非核酸系逆転写酵素阻害剤としては、ネビラピン、デラヴェルジン、エミビリ15 ン、ロビライド、エファビレンツ、トロヴィルジン、カプラビリン、TIBO、タルビラリン、UC781などが挙げられる。

ネビラピン (Nevirapine) は、式:

で示される化合物である。ネビラピンは、EP 429987 に開示されている。

20 デラヴェルジン (Delavirdine) は、式:

$$\mathsf{CH_3SO_2NH} \\ \mathsf{N} \\ \mathsf{N}$$

で示される化合物であり、その化学名は、1-[5-メタンスルホンアミドインドリル-2-カルボニル]-4-[3-(1-メチルエチルアミノ)-2-ピリジニル]ピペラジンである。 デラヴェルジンは、そのメタンスルホン酸塩として、市販経口投与用の非核酸系 逆転写酵素阻害剤:商品名 RRSCRIPTOR (アブジョン社) に用いられている。本発 明においても、デラヴェルジンは、その製薬上許容される塩、主に種々の酸との塩、好ましくはメタンスルホン酸塩として使用することができる。デラヴェルジンは、WO 91/09849 に開示されている。

エミビリン (Emivirine) は、式:

10

で示される化合物であり、その化学名は、6-ベンジル-1-(エトキシメチル)-5-イソプロピルウラシルである。エミビリンは、EP 420763 に開示されている。

ロビライド (Loviride) は、式:

15 で示される化合物であり、その化学名は、 (\pm) - α -[(2-アセチル-5-メチルフェニル)アミノ]-2,6-ジクロロベンゼンアセトアミドである。ロビライドは、EP

0,538,301 に開示されている。

エファビレンツ (Efavirenz) は、式:

$$G$$
 F_3C
 N
 O
 N
 O

で示される化合物であり、その化学名は、(S)-(-)-6-クロロ-4-(クロロプロピルエチニル)-1,4-ジヒドロ-4-(トリフルオロメチル)-2H-3,1-ベンゾキサジン-2-オンである。エファビレンツは、WO 94/03440、EP 582455 に開示されている。

トロヴィルジン (Trovirdine) は、式:

で示される化合物であり、その化学名は、1-(5-プロモ-2-ピリジル)-3-[2-(2-ピリジル)エチル]-2-チオウレアである。本発明において、トロヴィルジンは、その製薬上許容される塩、主に種々の酸との塩、好ましくは塩酸塩として使用することができる。トロヴィルジンは、WO 93/03022 に開示されている。

カプラビリンは、式:

15 で示される化合物であり、その化学名は 5-[(3,5-ジクロロフェニル)チオ]-4-(1-メチルエチル)-1-(4-ピリジニルメチル)-1用-イミダゾール-2-メタノール カルバメートである。本発明において、カブラビリンは、その製薬上許容される塩、主に種々の酸との塩(好ましくは塩酸塩)としても使用することができる。カブラ

ビリンは、WO 96/10019 に開示されている。

TIBOは、式:

で示される化合物であり、その化学名は、(+)-S-4,5,6,7-テトラヒドロ-S-メチル -6-(3-メチル-2-ブテニル)-イミダゾ(4,5,1-jk)(1,4)-ベンゾジアゼピン-2(1H) チオンである。TIBOは、RP 384522 に開示されている。

タルビラリン (Talviraline, HBY097) は、式:

で示される化合物である。タルビラリンは、BP-509398 に開示されている。

10 UC781は、式:

で示される化合物である。UC781は、W097/19940に開示されている。

HIVプロテアーゼ阻害剤としては、サキィナヴィル、ネルフィナヴィル、リ
5 トナヴィル、インディナヴィル、KNI-272、ロピナヴィア、VX-478、
VB-19026、BILA-2011-BS、A-77003、A-8098
7、DMP-323、XM-450などが挙げられる。

サキィナヴィル (Saquinavir) は、式:

で示される化合物であり、その化学名は、N-tert-ブチル-デカヒドロ-2-[2(R)-ヒドロキシ-4-フェニル-3(S)-{[N-(2-キノリルカルボニル)-L-アスパラギニル]アミノ]ブチル]-(4aS,8aS)-イソキノリン-3(S)-カルボキシアミドである。サキナヴィルは、そのメタンスルホン酸塩 $C_{1i}H_{50}N_iO_i$ CH_iO_i S (分子量 766.96) として、市販経口投与用のH I V プロテアーゼ阻害剤:商品名 INVIRASE (ロッシュ社) に用いられている。本発明においても、サキィナヴィルは、その製薬上許容される塩、主に種々の酸との塩、好ましくはメタンスルホン酸塩として使用することができる。サキィナヴィルは、US 5,196,438 に開示されている。

10 ネルフィナヴィルは、式:

15

で示される化合物であり、その化学名は、[3S-[2(2S*,3S*),3α,4aβ,8aβ]]-N-(1,1-ジメチルエチル)-デカヒドロ-2-[2-ヒドロキシ-3-[(3-ヒドロキシ-2-メチルベンゾイル)アミノ]-4-(フェニルチオ)ブチル]-3-イソキノリンカルボキサミドである。ネルフィナヴィルは、そのメタンスルホン酸塩(分子量663.90)として、市販経口投与用のHIVプロテアーゼ阻害剤製剤:商品名 VIRACRPT (アグロン社)に用いられている。本発明においても、ネルフィナビルは、その製薬上許容される塩、主に種々の酸との塩、好ましくはメタンスルホン酸塩として使用す

ることができる。ネルフィナビルは、WO 95/09843 および US 5,484,926 に開示されている。

リトナヴィル (Ritonavir) は、式:

で示される化合物で、その化学名は、[5S-(5R*,8R*,10R*,11R*)]-10-ヒドロキシー2-メチル-5-(1-メチルエチル)-1-[2-(1-メチルエチル)-4-チアゾリル]-3,6-ジオキソ-8,10-ピス(フェニルメチル)-2,4,7,12-テトラアザトリデカン-13-ヒドロキシ酸 5-チアゾリルメチルエステル (分子式 C₁₇H₁₄N₁O₅S₁ 分子量 720.95) である。リトナヴィルは、そのクエン酸塩として、市販経口投与用のHIVプロテアーゼ10 阻害剤:商品名 NORVIR (アボット社) に用いられている。本発明においても、リトナヴィルは、その製薬上許容される塩、主に種々の酸との塩、好ましくはクエン酸塩として使用することができる。リトナヴィルは、WO 94/14436 などに開示されている方法などにより合成することができる。

インディナヴィル (Indinavir) は、式:

15

で示される化合物で、その化学名は、 $[1(1S,2R),5(S)]-2,3,5-トリデオキシ-N-(2,3-ジヒドロ-2-ヒドロキシ-1H-インデン-1-イル)-5-[2-{[(1,1-ジメチルエチ$

ル)アミノ]カルボニル}-4-(3-ピリジニルメチル)-1-ピベラジニル]-2-(フェニルメチル)-D-エリスロ-ペントンアミドである。インディナヴィルは、その硫酸塩(C₃,H₄,N₄O₄ H₄SO₄ 分子量 711.88) として、市販経口投与用のHIVプロテアーゼ阻害剤:商品名 CRIXIVAN (メルク社) に用いられている。本発明においても、インディナヴィルは、その製薬上許容される塩、主に種々の酸との塩、好ましくは硫酸塩として使用することができる。インディナヴィルは、RP 541168 および US 5,413,999 に開示されている。

KNI-272は、式:

5

15

10 で示される化合物で、その化学名は、(R)-N-tert-ブチル-3-[(2S,3S)-2-ヒドロキシ-3-[(R)-2-(5-イソキノリルオキシアセチル)アミノ-3-メチルチオプロパノイル]アミノ-4-フェニルブタノイル]-1,3-チアゾリジン-4-カルボキサミドである。本発明においても、KNI-272は、その製薬上許容される塩、主に種々の酸との塩として使用することができる。KNI-272は、RP574135に開示されている。

ロピナヴィア (Lopinavir, ABT-378) は、式:

で示される化合物である。本発明においても、ロピナヴィアは、その製薬上許容

される塩、主に種々の酸との塩として使用することができる。ロピナヴィアは、WO 97/21685に開示されている。

VX-478は、式:

5 で示される化合物であり、W0 94/05639 に開示されている。本発明において、VX - 478は、その製薬上許容される塩、主に種々の酸との塩としても使用することができる。

VB-19026は、式:

10 で示される化合物である。VB-19026は、W097/27180に開示されている。 BILA-2011-BSは、式:

で示される化合物であり、EP 560268 に開示されている。

A-77003は、(2S, 3R, 4S, 5S)-2,5-ジ-(N-((N-メチル)-N-((2-ピリジニル) 15 メチル)アミノ)カルボニルバリニルアミノ)-3,4-ジヒドロキシ-1,6-ジフェニル

ヘキサンである。本発明において、A-77003は、その製薬上許容される塩、 主に種々の酸との塩としても使用することができる。A-77003は、US 5,142,056に開示されている。

A-80987は、(2S,3R,5S)-2-(N-(N-((2-ピリジニル)メトキシカルボニル) バリニル)アミノ)-5-(N-(3-ピリジニル)メトキシカルボニル)アミノ)-1,6-ジフェニル-3-ヒドロキシヘキサンである。本発明において、A-80987は、その製薬上許容される塩、主に種々の酸との塩としても使用することができる。A-80987は、US 5,354,866に開示されている。

DMP-323は、式:

10

で示される化合物であり、WO 93/07128 に開示されている。

XM-450は、式:

で示される化合物であり、WO 93/07128 に開示されている。

15

上記の中でも、特に、ジドブジン、ラミブジン、スタブジン、ネビラピン、カ プラビリン、ネルフィナヴィルが好ましい。

これらの抗レトロウイルス活性物質は、式(I)で示される化合物と組み合わせることにより、抗レトロウイルス活性(特に、抗HIV活性)の相乗効果を発20 揮する。

レトロウイルスとは、逆転写酵素を有するウイルスを意味し、例えば、ヒト免疫不全ウイルス (例えば、HIV-1、HIV-2)、ヒトT細胞白血病ウイルス (HTLV-I、HTLV-II)、ネコ免疫不全ウイルス (例えば、FIV)、サル免疫不全ウイルス (例えば、SIV) などが挙げられる。

5 これらのレトロウイルスは、逆転写酵素、インテグラーゼ、およびプロテアーゼを有しており、各レトロウイルスの有する逆転写酵素、インテグラーゼ、およびプロテアーゼは、その機能が同じであるため、相同性が高い。

したがって、本発明の抗レトロウイルス組成物によって、様々のレトロウイルスの発現を抑えることができ、本発明の抗レトロウイルス組成物を使用し、レトロウイルス感染症の治療および予防を行うことができる。

10

例えば、式(I)で示される化合物によって、ヒト免疫不全ウイルスのインテグラーゼのみならず、他のレトロウイルスのインテグラーゼを阻害することができる。

本発明の抗レトロウイルス組成物は、各々の抗レトロウイルス活性物質などを 15 単剤で投与する場合と比較して相乗効果が得られるため、非常に有効なレトロウ イルス感染症の治療または予防を行うことができる。

具体的には、後記実験例に示すように抗レトロウイルス活性の相乗効果のため、 各抗レトロウイルス活性物質は単剤での投与量より減量して投与しても十分に抗 レトロウイルス効果を現し、毒性などの副作用は軽減される。

20 また、各抗レトロウイルス活性物質を単剤で投与される量と同等の量で投与すれば、薬物耐性レトロウイルスの発現がより良好に抑制され、当然ながら強力かつ有効な治療を行うことができる。

このように、本発明の抗レトロウイルス組成物はレトロウイルス感染症、特にエイズの治療剤および予防剤として非常に有効な医薬組成物である。

25 また、レトロウイルスは感染してもすぐには発症せず、潜伏感染を経ることが知られている。本発明の抗レトロウイルス組成物は、このような潜伏感染患者のレトロウイルス感染症の発症の予防剤としても有用である。

本発明は、式(I): A-C(=O)-CH=C(OH)-B(式中、AおよびBは前記と同意義である。)で示される化合物、および他の1種類以上の抗H I V活性物質の組み合わせにより相乗効果が得られるところに特徴を有している。したがって、各々の有効成分を混合して組成物とし単一製剤として投与してもよく、個別製剤として同時に投与してもよい。また、相乗効果が損なわれない程度の時間をおいて各々の有効成分を別々に連続的に投与しても同様の効果が好適に得られる。

本発明の抗レトロウイルス組成物によって治療または予防することができるレトロウイルス感染症の例としては、ヒト免疫不全ウイルス感染症(例えばエイズ)、成人T細胞白血病ウイルス感染症(例えば、成人T細胞白血病)などが挙げられる。また、動物を対象としたレトロウイルス感染症の例としては、ネコ免疫不全ウイルス感染症(例えばネコエイズ)、サル免疫不全ウイルス感染症(例えばサルエイズ)などが挙げられる。

また、本発明の抗レトロウイルス組成物は、レトロウイルス感染症(例えば、エイズ)のみならず、レトロウイルス感染症に伴う症状(例えば、エイズ関連症候群(ARC)、進行性全身化リンパ節症(PGL)のような関連臨床的症状、多発性硬化症のようなエイズ関連神経学的症状)の治療および予防にも有用である。なお、エイズ関連症候群としては、カポジ肉腫、カリニ肺炎、エイズ脳症、カンジタ感染症などが含まれる。

20 さらに、本発明の抗レトロウイルス組成物は、レトロウイルスによって惹起されたかまたは併発された無症候性感染、初期感染または疾病の処置にも適用可能である。

本発明の抗レトロウイルス組成物を投与する場合、経口的、非経口的のいずれ 25 の方法でも安全に投与することができる。経口投与は常法に従って錠剤、顆粒剤、 散剤、カプセル剤、丸剤、液剤、シロップ剤、バッカル剤または舌下剤などの通 常用いられる剤型に調製して投与すればよい。非経口投与は、例えば筋肉内投与

などの注射剤、坐剤、経皮吸収剤、吸入剤など、通常用いられるいずれの剤型でも好適に投与することができるが、特に経口投与が好ましい。

本発明の抗レトロウイルス組成物は、有効成分の有効量に最終投与剤型に適した賦形剤、結合剤、湿潤剤、崩壊剤、滑沢剤および希釈剤などの各種医薬用添加剤を必要に応じて混合して調製することができる。注射剤の場合には適当な担体と共に減菌処理を行って製剤とすればよい。

5

25

具体的には、賦形剤としては乳糖、白糖、ブドウ糖、デンブン、炭酸カルシウムもしくは結晶セルロースなど、結合剤としてはメチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシブロピルセルロース、ゼラチンもしくはポリビニ 10 ルピロリドンなど、崩壊剤としてはカルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム、デンブン、アルギン酸ナトリウム、カンテン末もしくはラウリル硫酸ナトリウムなど、滑沢剤としてはタルク、ステアリン酸マグネシウムもしくはマクロゴールなどが挙げられる。坐剤の基剤としてはカカオ脂、マクロゴール、もしくはメチルセルロースなどを用いることができる。また液剤もしくは乳濁性、懸濁性の注射剤として調製する場合には通常使用されている溶解補助剤、懸濁化剤、乳化剤、安定化剤、保存剤、等張剤などを適宜添加してもよく、経口投与の場合には婚味剤、芳香剤などを加えてもよい。

本発明の抗レトロウイルス組成物の有効成分としては、式(I)で示される化合物に、他の抗レトロウイルス活性物質のうちいずれか1種のみを選択して配合してもよいし、2種以上を適宜選択して配合してもよい。

式(I)で示される化合物、および他の抗レトロウイルス活性物質を単剤として投与する場合、各有効成分の投与量は、通常、経口では、0.05mg~300mg/日であり、好ましくは、0.1mg~1000mg/日、非経口的には、0.01mg~1000mg/日、好ましくは、0.05mg~500mg/日である。上記投与量は、薬剤投与後の血中(または血漿中)のCD4陽性細胞数、ウイルスRNA量などを測定することにより決定することができる。また、当該治療に対する患者の応答性に依存して投与量を設定してもよい。

本発明の抗レトロウイルス組成物を投与する場合、剤型中の各有効成分の配合量は、患者の年齢、体重、疾病の程度、投与経路などを考慮した上で設定することが望ましいが、上記の各抗レトロウイルス活性物質の単剤での投与量の0.1 倍~1倍程度の量を適宜組み合わせて配合すればよい。

したがって、本発明の抗レトロウイルス組成物として、式(I)で示される化合物、および他の抗レトロウイルス活性物質を配合して投与する場合には、各有効成分がそれぞれ、経口投与では0.005mg~3000mg/日、好ましくは0.01mg~1000mg/日、非経口的には0.001mg~1000mg/日、好ましくは0.005mg~500mg/日となるように配合して投与するのが好ましい。これを1日1回~数回に分けて投与すればよい。

また、個別製剤として同時または連続して投与する時も、上記と同様に製剤化し、投与すればよい。

実施例

15 以下に本発明の参考例(式(I)で示される化合物の製造例、式(I)で示される化合物の抗ヒト免疫不全ウイルス活性)および実施例を示して、本発明をさらに詳しく説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

式(I)で示される化合物は、PCT/JP99/07101 に記載されている製造法に従って製造することができる。

20

製造例 1 1-[5-(4-フルオロペンジル)フランー2-イル]-3-ヒドロキシ-3-(1H-[1,2,4]トリアゾール-3-イル)-プロペノン 化合物(I-16)

(1) 2-フランカルボン酸 (5.6 g, 50 mmol) を文献 (Tetrahedron Letters, 1979, 5, p469) 記載の方法に準じて 4-フルオロベンズアルデヒド (6.8 g, 55 mmol) と反応させた。後処理で得られた粗結晶をイソプロピルエーテルで洗浄し、5-[[1-(4-フ

5 ルオロフェニル)-1-ヒドロキシ]メチル]-フラン-2-カルボン酸 (8.1 g, 収率:69%)を得た。 融点: 139-140 ℃ (分解)

NMR(CDCl₃) δ : 5.88(1H, s), 6.28(1H, d, J=3.6Hz), 7.07(2H, t, J=8.7Hz), 7.25(1H, d, J=3.6Hz), 7.39-7.44(2H, m).

(2) 上記化合物 (4.72 g, 20 mmol) を文献 (Tetrahedron, 1995, 51, p11043) 記載の方法に準じ、トリメチルクロロシラン (10.8 g, 100 mmol) と ヨウ化ナトリウム (15 g, 100 mmol) で還元して、5-(4-フルオロベンジル)-フラン-2-カルボン酸(3.52 g, 収率:80%)を結晶として得た。

NMR(d₁-DMSO) δ : 4.05(2H, s), 6.31(1H, d, J=3.3Hz), 7.12-7.18(3H, m), 7.27-7.32(2H, m), 12.9(1H, brs).

15 (3) 上記化合物 (3.52 g, 16 mmol) を文献 (Bull.Chem.Soc.Japan., 1974, 47, p1777) 記載の方法に準じ、ジピリジルジスルフィド (4.2 g, 19.2 mmol) とトリフェニルホスフィン (5.04 g, 19.2 mmol) を反応させることにより、5-(4-フルオロベ

ンジル)-フラン-2-カルボン酸 2-ピリジルチオエステル (3.7 g, 収率:77 %) を 得た。融点: 88-89 ℃

NMR(CDCl₃) δ : 4.04(2H, s), 6.15(1H, d, J=3.3Hz), 7.03(2H, t, J=8.7Hz), 7.22(1H, d, J=3.3Hz), 7.22-7.26(2H, m), 7.29-7.34(1H, m), 7.70-7.79(2H, m), 8.63-8.66(1H, m).

5

- (4) 上記化合物 (3.7 g, 12.4 nmol) を文献 (Bull.Chem.Soc.Japan., 1974, 47, p1777) 記載の方法に準じ、メチルマグネシウムプロミド THF 溶液 (1 M, 14 ml) と反応させることにより、油状物として 2-アセチル-5-(4-フルオロベンジル)-フラン (2.7 g) を定量的に得た。
- NMR(CDCl₃) δ : 2.43(3H, s), 4.01(2H, s), 6.10(1H, d, J=3.6Hz), 7.01(2H, t, J=9.0Hz), 7.10(1H, d, J=3.6Hz), 7.18-7.23(2H, m).
 - (5) 上記化合物 (1.31 g, 6 mol) の THF(18 ml) 溶液を冷却し、リチウムビストリメチルシリルアミド THF (1 M) 溶液 (7.8 ml, 7.8 mol) を -70~ 65 ℃を保ちながら滴下した。次いで反応液を徐々に -10 ℃まで温め、再び -70 ℃に冷却し、
- 15 1-トリチル-1*H*-[1,2,4-トリアゾール]-3-カルボン酸 エチルエステル (2.99 g, 7.8 nmol) の THF(30 ml) 溶液を滴下した。反応液を徐々に室温に戻し、さらに 1.5 時間攪拌した。反応液を過剰の塩化アンモニウム水溶液に加え、酢酸エチルで抽出し、食塩水で洗浄、乾燥した。溶媒を留去し、得られた残留物にジオキサン (75 ml) と 1 mol/dm³ HC1(20 ml) を加え、 80 ℃で 0.5 時間加熱、攪拌した。次いで減圧下、
- 20 ジオキサンを留去し、残留物を酢酸エチル 水に分配した。酢酸エチル層を水洗、乾燥した。溶媒を留去し、残留物をエーテルに溶解し、1 mol/dm³ NaOH(6 ml) で3回抽出した。アルカリ抽出液をエーテルで2回洗浄後、1 mol/dm³ HCl で中和し、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗、飽和食塩水で洗浄、乾燥した。溶媒を留去し、得られた粗結晶を少量の酢酸エチルで洗浄後、酢酸エチルから再結晶することにより
- 25 標題化合物 (1.15 g, 収率:61 %) を得た。 融点: 183-185 ℃ 元素分析: C_{1,}H_{1,}FN₃O₃ として

計算值 (%): C, 61.34; H, 3.86; N, 13.41; F, 6.06.

分析值 (%): C, 61.22; H, 3.72; N, 13.41; F, 6.03.

NMR(d_i-DMS0) δ : 4.15(2H, s), 6.47(1H, d, J=3.3Hz), 6.93(1H, s), 7.17(2H, t, J=9.0Hz), 7.31-7.37(2H, m), 7.50(1H, d, J=3.3Hz), 8.70(1H, brs).

5 製造例2~51

上記同様にして、化合物(I-1)~(I-15)、(I-17)~(I-51)を製造した。各化合物の物理データを以下に記載する。

化合物(I-1)

融点 : 203-206 ℃ 再結晶溶媒 : 酢酸エチル

10 元素分析: C₁,H₁,FN₅O₂ として

計算值 (%): C, 57.51; H, 3.86; N, 22.35; F, 6.06.

分析值 (%): C, 57.10; H, 3.89; N, 22.23; F, 5.79.

NMR(d₁-DMS0) δ : 5.39(2H, s), 6.92(1H, s), 7.17-7.41(4H, m), 8.14(1H, s), 8.66(1H, brs), 8.76(1H, s), 14.3(1H, brs).

15 化合物(I-2)

融点: 187-191 ℃ 再結晶溶媒 : 酢酸エチル

元素分析 : C₁,H₁,FN₃O₃ として

計算值 (%): C, 61.34; H, 3.86; N, 13.41; F, 6.06.

分析值 (%): C, 61.08; H, 3.87; N, 13.72; F, 6.08.

20 NMR(d,-DMSO) δ: 3.81(2H, s), 6.97(1H, s), 7.14(2H, t, J=9.0Hz), 7.30-7.35(2H, m), 7.45(1H, s), 7.92(1H, s), 8.75(1H, brs).

化合物(I-3)

融点 : 121-123 ℃ 再結晶溶媒 : エーテル

元素分析: C₁,H₁,FN₁O₃ として

25 計算値 (%): C, 57.33; H, 3.53; N, 17.83; F, 6.04.

分析值 (%): C, 57.25; H, 3.58; N, 17.53; F, 5.81.

NMR(d_i-DMSO) δ : 4.16(2H, s), 6.51(1H, d, J=3.6Hz), 7.05(1H, s), 7.18(2H, t,

J=8.7Hz), 7.32-7.38(2H, m), 7.65(1H, d, J=3.6Hz).

化合物(I-4)

融点: 144-147 ℃ 再結晶溶媒 : 酢酸エチル

元素分析: C15H11N3O3S 0.3 H10として

5 計算値 (%): C, 56.52; H, 3.67; N, 13.18; S, 10.06.

分析值 (%): C, 56.85; H, 3.71; N, 13.56; S, 9.48.

NMR(d_i-DMSO) δ : 6.97(1H, s), 7.12(1H, d, J=3.6Hz), 7.30-7.44(5H, m), 7.65(1H, d, J=3.6Hz), 8.74(1H, brs).

化合物(I-5)

10 融点: 207-210 ℃ 再結晶溶媒 : 酢酸エチル

元素分析: C15H11N3O5S 1.2 H10として

計算值 (%): C, 49.10; H, 3.68; N, 11.45; S, 8.74.

分析值(%): C, 48.84; H, 3.68; N, 11.67; S, 9.05.

 $NMR(d_i-DMSO)$ δ : 7.02(1H, s), 7.62-7.86(5H, m), 8.02-8.08(2H, m), 8.82(1H,

15 brs).

化合物(I-6)

融点 : 72-73 ℃ 再結晶溶媒 : エーテル

元素分析: C₁₃H₁₅N₃O₃ 0.25 H₂0 として

計算值 (%): C, 58.75; H, 5.88; N, 15.81.

20 分析值 (%): C, 58.10; H, 5.65; N, 15.81.

NMR(CDCl₃) δ : 0.96(3H, t, J=7.5Hz), 1.35-1.42(2H, m), 1.65-1.75(2H, m), 2.74(2H, t, J=7.5Hz), 6.25(1H, d, J=3.6Hz), 7.12(1H, s), 7.29(1H, d, J=3.6Hz).8.44(1H, s).

化合物(I-7)

25 融点: 185-187 ℃ 再結晶溶媒 : 酢酸エチル

元素分析: C₁, H₁, FN₂O₂S 0.3 H₂O として

計算值 (%): C, 57.41; H, 3.79; N, 12.55; F, 5.68; S, 9.58.

分析值 (%): C, 57.58; H, 3.82; N, 12.77; F, 5.49; S, 9.31.

NMR(d_i-DMS0) δ : 4.25(2H, s), 7.04-7.40(6H, m), 7.98(1H, d, J=3.8Hz), 8.77(1H, brs), 13.8(1H, brs)

化合物(I-8)

5 融点: 124-125 ℃ 再結晶溶媒 : エーテル-ヘキサン

元素分析 : C₁,H₁,N₁O₃として

計算值 (%): C, 54.96; H, 5.38; N, 21.36.

分析值 (%): C, 55.02; H, 5.43; N, 21.09.

NMR(CDCl₃) δ : 0.95(3H, t, J=7.8Hz), 1.37-1.45(2H, m), 1.65-1.73(2H, m),

10 2.76(2H, t, J=7.8Hz), 6.30(1H, d, J=3.6Hz), 7.23(1H, s), 7.39(1H, d, J=3.6Hz).

化合物(I-9)

融点: 176-179 ℃ 再結晶溶媒: 酢酸エチル

元素分析: C₁₁H₁₁FN₁O₁として

15 計算值 (%): C, 61.34; H, 3.86; N, 13.41; F, 6.06.

分析值 (%): C, 61.19; H, 3.81; N, 13.52; F, 6.19.

NMR(d_i-DMS0) δ : 4.03(2H, s), 6.62(1H, d, J=0.9Hz), 6.90(1H, s), 7.15(2H, t, J=9.0Hz), 7.29-7.34(2H, m), 8.60(1H, d, J=0.9Hz), 8.67(1H, brs).

化合物(I-10)

20 融点: 180-183 ℃

元素分析: C1.H1.FN.O, 0.2 H,O として

計算值 (%): C, 60.83; H, 4.28; N, 17.74; F, 6.01.

分析值 (%): C, 60.61; H, 4.24; N, 17.61; F, 5.82.

NMR(d₁-DMS0) δ : 3.97(2H, s), 6.04(1H,s), 6.89(1H, s), 7.01-7.18(6H, m),

25 8.72(1H, brs).

化合物(I-11)

融点: 171-174 ℃ 再結晶溶媒: エーテル

元素分析 : C₁,H₁₁FN₄O₃として

計算值 (%): C, 57.33; H, 3.53; N, 17.86; F, 6.05.

分析值 (%): C, 57.05; H, 3.61; N, 17.74; F, 5.82.

NMR(d,-DMSO) δ : 4.24(2H, s), 6.70(1H, d, J=1.8Hz), 7.09(1H, s), 7.10-7.17(2H,

5 m), 7.32-7.37(2H, m), 8.04(1H, d, J=1.8Hz).

化合物(I-12)

融点: 221-223 ℃ 再結晶溶媒 : エーテル

元素分析: C₁,H₁,FN₂O₃として

計算值 (%): C, 61.34; H, 3.86; N, 13.41; F, 6.06.

10 分析值 (%): C, 61.04; H, 3.98; N, 13.28; F, 5.87.

NMR(d₁-DMSO) δ : 4.23(2H, s), 6.65(1H, d, J=1.8Hz), 7.03(1H, s), 7.10-7.16(2H, m), 7.31-7.36(2H, m), 7.97(1H, d, J=1.8Hz), 8.74(1H, brs), 14.7(1H, brs).

化合物(I-13)

融点 : 217-220 ℃ 再結晶溶媒 : 酢酸エチル

15 元素分析: C₁₁H₁,FN₂O₃ として

計算值 (%): C, 61.34; H, 3.86; N, 13.41; F, 6.06.

分析值 (%): C, 61.19; H, 4.04; N, 13.16; F, 5.90.

NMR(d_i-DMSO) δ : 4.02(2H, s), 6.93(1H, s), 7.09(2H, t, J=9.0Hz), 7.25-7.31(2H, m), 7.56(1H, s), 8.66(1H, brs), 8.80(1H, s).

20 化合物(I-14)

融点 : 195-197 ℃ 再結晶溶媒 : エーテル

元素分析: C₁₁H₁₁FN₁O₁ として

計算值·(%): C, 53.50; H, 3.53; N, 26.74; P, 6.04.

分析值 (%): C, 53.65; H, 3.53; N, 26.71; F, 5.92.

25 NMR(d,-DMSO) δ : 5.79(2H, s), 7.12-7.26(5H, m), 7.47(1H, d, J=2.1Hz), 7.74(1H, d, J=2.1Hz).

化合物(I-15)

融点: 189-191℃

元素分析: C₁₄H₁₇FN₄O₃ 0.2 C₄H₄O₃ として

計算值 (%): C, 60.38; H, 5.01; N, 14.98; F, 5.04.

分析值 (%): C, 60.53; H, 4.79; N, 14.71; F, 5.05.

NMR(d₁-DMSO) δ : 3.20(3H, s), 5.20(2H, s), 6.68(1H, s), 6.88(1H, s), 7.02-7.25(2H, m), 7.32-7.42(2H, m), 8.05(1H, brs), 8.75(1H, brs).

化合物(I-17)

融点 : 210-211 ℃ 再結晶溶媒 : クロロホルム

元素分析: C₁,H₁,FN₁O₂ として

10 計算值 (%): C, 64.40; H, 5.40; N, 15.81; F, 5.36.

分析值 (%): C, 64.28; H, 5.37; N, 15.61; F, 5.23.

NMR(d_i-DMSO) δ : 0.81(3H, t, J=7.2Hz), 1.60-1.82(2H, m), 3.68-3.96(2H, m),

4.05(2H, s), 6.57(1H, d, J=1.8Hz), 6.80-7.36(4H, m), 7.91(1H, d, J=1.8Hz),

8.57(1H, brs).

15 化合物(I-18)

融点 : 166-168 ℃ 再結晶溶媒 : 酢酸エチル

元素分析: C,,H₁₈F,N₄O, として

計算值 (%): C, 65.71; H, 4.32; N, 13.33; F, 9.04.

分析值 (%): C, 65.82; H, 4.33; N, 13.03; F, 8.78.

20 NMR(d₁-DMS0) δ : 4.03(2H, s), 5.10(2H, s), 6.65(1H, s), 6.84(1H, s), 7.00-7.40(8H, m), 8.04(1H, s), 8.58(1H, brs).

化合物(I-19)

融点 : 210-213 ℃ 再結晶溶媒 : 酢酸エチル-ヘキサン

元素分析: C₁₁H₁₃FN₁O₂ 0.2 H₂O₃ 0.2 C₂H₁O として

25 計算値 (%): C, 60.59; H, 4.53; N, 17.23; F, 5.84.

分析值 (%): C, 60.62; H, 4.45; N, 16.95; F, 5.69.

NMR(d_i-DMSO) δ : 4.07(2H, s), 6.59(1H, s), 6.87(1H, s), 7.02-7.11(2H, m),

7.16-7.30(2H, m), 7.83(1H, s), 8.70(1H, brs), 11.5(1H, s), 14.6(1H, brs). 化合物(I-20)

融点 : 150-153 ℃ 再結晶溶媒 : エーテル

元素分析: C₁,H₁,FN₁O₃ として

5 計算值 (%): C, 57.33; H, 3.53; N, 17.83; F, 6.04.

分析值 (%): C, 57.29; H, 3.72; N, 17.74; F, 5.84.

 $NMR(CDCl_3)$ $\delta: 4.40(2H, s), 6.75(1H, d, J=2.1Hz), 6.99(2H, t, J=8.7Hz), 7.01(1H,$

s), 7.24-7.29(2H, m), 7.39(1H, d, J=2.1Hz).

化合物(I-21)

10 融点: 178-181 ℃ 再結晶溶媒: エーテル

元素分析: C,,H,,N,O,S として

計算值 (%): C, 58.79; H, 4.26; N, 15.58; S, 7.13.

分析值 (%): C, 59.24; H, 4.37; N, 15.75; S, 6.61.

 $NMR(d_1-DMSO)$ δ : 2.81-2.98(4H, m), 7.11-7.30(7H, m), 7.68-7.73(2H, m),

15 7.80-7.86(1H, m), 8.07-7.10(2H, m), 8.64(1H, d, J=2.4Hz),

化合物(I-22)

融点 : 228-230 ℃ 再結晶溶媒 : エーテル

元素分析: C₁,H₁,N₅O₂, 0.16 C,H₄O₂, として

計算值 (%): C, 61.46; H, 4.94; N, 21.96.

20 分析值(%): C, 61.74; H, 4.88; N, 21.67.

NMR(d_i-DMSO) δ : 2.84-3.02(4H, m), 6.74(1H, m), 7.04(1H, s), 7.17-7.32(5H, m), 7.96(1H, m), 11.6(1H, brs).

化合物(I-23)

融点: 215-218 ℃ 再結晶溶媒: クロロホルム

25 元素分析: C₁₁H₁₁N₁O₁ として

計算值 (%): C, 62.63; H, 4.43; N, 15.38.

分析值 (%): C, 62.29; H, 4.69; N, 15.11.

NMR(d_i-DMSO) δ : 5.19(2H, s), 6.25(1H, d, J=16.5Hz), 6.90(1H, s), 7.30-7.43(5H, m), 7.72(1H, s), 8.12-8.22(2H, m), 8.62(1H, brs).

化合物(I-24)

融点 : 226-228 ℃ 再結晶溶媒 : 酢酸エチル-ヘキサン

5 元素分析: C₁,H₁,N₁O₁, 0.1 C₁H₂O₁ として

計算值 (%): C, 62.44; H, 4.54; N, 15.01.

分析值(%): C, 62.06; H, 4.61; N, 14.82.

NMR(d₆-DMSO) δ : 5.19(2H, s), 6.25(1H, d, J=16.2Hz), 6.90(1H, s), 7.28-7.44(5H, m), 7.72(1H, s), 8.12-8.20(2H, m), 8.63(1H, brs).

10 化合物(I-25)

融点: 170-177 ℃ 再結晶溶媒 : 酢酸エチル

元素分析: C₁₁H₁, PN₂O₃ 0.1 H₂O として

計算值 (%): C, 60.99; H, 3.90; N, 13.34; F, 6.03.

分析值 (%): C, 61.01; H, 4.07; N, 13.47; F, 5.99.

NMR(d₁-DMSO) δ : 4.41(2H, s), 6.92(1H, s), 7.04(1H, d, J=1.8Hz), 7.14(2H, t, J=9.3Hz), 7.28-7.33(2H, m), 7.72(1H, d, J=1.8Hz), 8.70(1H, brs).

化合物(I-26)

融点 : 168-170 ℃

元素分析: C₁,H₁,FN₂O₂ 0.6 H₂O として

20 計算値 (%): C, 53.75; H, 3.79; N, 20.90; F, 5.67.

分析值 (%): C, 53.83; H, 3.73; N, 21.20; F, 5.50.

 $NMR(d_1-DMSO)$ δ : 5.20(2H, s), 6.68(1H, dd, J=3.0 , 1.8Hz), 6.96(1H, s),

7.02-7.08(1H, s), 7.16-7.26(2H, m), 7.34-7.44(2H, m), 8.02-8.08(1H, m).

化合物(I-27)

25 融点: 190-195 ℃ 再結晶溶媒 : エーテル

元素分析 : C₁₀H₁₁FN₃O₃S として

計算值 (%): C, 63.31; H, 3.72; N, 11.08; F, 5.01; S, 8.45.

分析值 (%): C, 63.08; H, 3.82; N, 11.28; F, 4.84; S, 8.46.

NMR(CDCl₃) δ : 4.53(2H, s), 7.01(2H, t, J=8.7Hz), 7.11(1H, s), 7.26-7.48(4H, m), 7.75(1H, d, J=7.8Hz), 8.10(1H, d, J=7.5Hz), 8.43(1H, brs).

化合物(I-28)

5 融点 : 122-124 ℃ 再結晶溶媒 : エーテル-ヘキサン

元素分析: C,0H,1FN,0, 0.25 H,0として

計算值 (%): C, 65.30; H, 3.97; N, 11.42; F, 5.16.

分析值 (%): C, 65.50; H, 3.99; N, 11.24; F, 4.99.

NMR(CDCl₁) δ : 4.54(2H, s), 6.98-7.04(2H, m), 7.26(1H, s), 7.34-7.41(4H, m),

10 7.47-7.50(1H, m), 7.96-7.99(1H, m), 8.38(1H, s).

化合物(I-29)

融点 : 264-265 ℃

元素分析: C₁,H₁,N₁O₁ 0.3 H₂O として

計算值 (%): C, 59.40; H, 4.28; N, 16.30.

15 分析值 (%): C, 59.21; H, 4.30; N, 16.20.

NMR(d₁-DMS0) δ : 5.63(2H, s), 6.95(1H, s), 7.16-7.40(6H, m), 8.27(1H, d, J=1.8Hz), 8.69(1H, brs), 12.8(1H, brs).

化合物(I-30)

融点 : 204-206 ℃

20 元素分析: C₁₁H₁₁N₁O₁ として

計算值 (%): C, 62.29; H, 4.95; N, 15.29.

分析值 (%): C, 61.94; H, 5.03; N, 15.02.

NMR(d₁-DMS0) δ : 1.24(3H, t, J=7.2Hz), 4.20(2H, q, J=7.2Hz), 5.61(2H, s), 6.97(1H, s), 7.12-7.42(6H, m), 8.32(1H, s), 8.77(1H, s).

25 化合物(I-31)

融点 : 238-240 ℃

元素分析: C,0H,1N,0,0.4H,0 として

計算值 (%): C, 62.30; H, 4.91; N, 14.53.

分析值 (%): C, 62.18; H, 4.74; N, 14.53.

NMR(d₁-DMSO) δ : 3.64(3H, s), 5.42(2H, s), 6.36(1H, d, J=15.9Hz), 6.95(1H, s), 7.02-7.58(7H, m), 8.17(1H, s), 8.76(1H, s).

5 化合物(I-32)

融点 : 170-173 ℃ 再結晶溶媒 : 酢酸エチル

元素分析: C1,H1,FN,O, 0.2 HCl として

計算值 (%): C, 60.13; H, 4.16; N, 17.53; F, 5.94.

分析值 (%): C, 60.21; H, 4.12; N, 17.41; F, 5.62.

NMR(d_i-DMSO) δ : 5.65(2H, s), 6.30-6.36(1H, m), 6.94(1H, m), 7.04-7.50(6H, m), 8.65(1H, brs).

化合物(I-33)

融点 : 147-150 ℃

元素分析: C₁,H₁,FN,O, 0.2 H,O として

15 計算値 (%): C, 56.85; H, 3.94; N, 22.10; F, 6.00.

分析值 (%): C, 56.68; H, 4.02; N, 22.47; F, 5.72.

NMR(d_i-DMSO) δ : 5.65(2H, s), 6.37(1H, dd, J=3.0 , 2.7Hz), 7.05-7.20(5H, m), 7.47-7.58(2H, m).

化合物(I-34)

20 融点: 258-264 ℃ 再結晶溶媒: クロロホルム

元素分析 : C₁,H₁,N₁O₁S として

計算值 (%): C, 52.32; H, 3.51; N, 16.27; S, 9.31.

分析值 (%): C, 52.26; H, 3.60; N, 16.05; S, 9.22.

 $NMR(d_i-DMSO)$ δ : 6.85(1H, m), 7.03(1H, s), 7.53(1H, m), 7.67-7.74(2H, m),

25 7.78-7.84(1H, m), 8.08-8.15(2H, m), 8.37(1H, m), 8.65(1H, brs).

化合物(I-35)

融点 : 164-168 ℃ 再結晶溶媒 : エーテル-ヘキサン

元素分析: C₁,H₁,FN₁O₃ 0.2 C₁H₁₀0 として

計算值 (%): C, 62.72; H, 3.99; N, 14.78; F, 5.01.

分析值(%): C, 62.43; H, 3.74; N, 14.74; F, 4.76.

NMR(CDCl₃) δ : 4.53(2H, s), 6.98-7.04(2H, m), 7.26(1H, s), 7.34-7.41(4H, m),

5 7.49-7.52(1H, m), 7.95-7.98(1H, m).

化合物(I-36)

融点 : 181-183 ℃ 再結晶溶媒 : クロロホルム

元素分析 : C₁₁H₁₁N₄O₃ 0.25 H₂O として

計算值 (%): C, 65.04; H, 4.17; N, 15.97.

10 分析值(%): C, 65.02; H, 3.96; N, 16.10.

NMR(d_i-DMSO) δ : 4.61(2H, s), 7.17(1H, s), 7.26-7.47(7H, m), 7.68-7.70(1H, m), 7.95-7.98(1H, m).

化合物(I-37)

融点: 178-180 ℃ 再結晶溶媒: 酢酸エチル

NMR(d₁-DMS0) δ : 1.19(3H, t, J=7.6Hz), 2.73(2H, qd, J=7.6, 1.2Hz), 6.96-7.04(2H, m), 7.48-7.78(3H, m), 7.90-8.02(3H, m).

化合物(I-38)

融点: 216-217 ℃

元素分析: C₁₄H₁₄N₄O₃ 0.05 CHCl₃ 0.2 H₂O として

20 計算值 (%): C, 63.44; H, 4.79; N, 18.44.

分析值 (%): C, 63.47; H, 4.79; N, 18.39.

 $NMR(d_1-DMSO)$ $\delta: 5.20(2H, s), 6.60-6.62(1H, m), 6.84(1H, s), 7.00-7.02(1H, m),$

7.29-7.40(5H, m), 7.92-7.93(1H, m), 8.69(1H, brs), 14.6(1H, brs).

化合物(I-39)

25 融点: 178-180 ℃ 再結晶溶媒: 酢酸エチル-ヘキサン-エーテル

元素分析: C₁₁H₁₁N₅O₄ として

計算值 (%): C, 59.84; H, 5.02; N, 18.36.

分析值 (%): C, 59.38; H, 5.07; N, 18.03.

NMR(CDCl₃) δ : 2.50-2.70(2H, m), 2.75-2.88(2H, m), 3.72(3H, s), 5.10(2H, s), 6.48(1H, s), 6.95(1H, s), 7.02-7.10(2H, m), 7.28-7.48(4H, s).

化合物(I-40)

5 融点: 223-225 ℃ 再結晶溶媒: 酢酸エチル-ヘキサン

元素分析: C₁₁H₁₁N₂O₄ 0.1 C₄H₈O₅ として

計算值 (%): C, 60.03; H, 4.62; N, 18.04.

分析值(%): C, 60.26; H, 4.57; N, 17.91.

NMR(d₁-DMSO) δ : 3.66(3H, s), 5.48(2H, s), 6.49(1H, d, J=15.6Hz), 7.08(1H, s),

10 7.10-7.60(7H, m), 8.30(1H, s).

化合物(I-41)

融点: 85-90 ℃ 再結晶溶媒: 酢酸エチル

NMR(d₁-DMSO) δ : 1.36(3H, t, J=6.9Hz), 4.30(2H, q, J=6.9Hz), 5.62(2H, s), 7.04(1H, s), 7.16-7.62(5H, m).

15 化合物(I-42)

融点 : 118-120 ℃ 再結晶溶媒 : エーテル-ヘキサン-酢酸エチル

元素分析 : C₁₁H₂₁N₅O₂ 0.2 C₁H₈O₂ として

計算值 (%): C, 64.44; H, 6.17; N, 18.98.

分析值 (%): C, 64.60; H, 6.02; N, 18.97.

20 NMR(CDCl₁) δ: 0.91(3H, t, J=7.2Hz), 1.30-1.44(2H, m), 1.52-1.68(2H, m), 2.46(2H, t, J=7.2Hz), 5.09(2H, s), 6.50(1H, s), 7.04-7.10(2H, m), 7.30-7.50(3H, m).

化合物(I-43)

融点 : 156-158 ℃ 再結晶溶媒 : 酢酸エチル-ヘキサン

25 元素分析: C₁,H₁,N₅O₅, 0.1 C₁H₈O₅ として

計算值 (%): C, 63.84; H, 5.77; N, 20.23.

分析值 (%): C, 63.93; H, 5.76; N, 20.23.

NMR(d₁-DMSO) δ : 0.89(3H, t, J=7.8Hz), 1.42-1.60(2H, m), 2.42(2H, t, J=7.8Hz), 5.23(2H, s), 6.47(1H, s), 6.95(1H, s), 7.10-7.18(2H, m), 7.26-7.40(3H, m), 7.99(1H, s).

化合物(I-44)

5 融点: 188-189 ℃ 再結晶溶媒: 酢酸エチル

元素分析: C₁,H₁,N₅O, 0.2 H₁Oとして

計算值 (%): C, 60.27; H, 4.52; N, 23.43.

分析值 (%): C, 60.39; H, 4.51; N, 23.39.

NMR(d₁-DMSO) δ : 5.22(2H, s), 6.68-6.69(1H, m), 6.97(1H, s), 7.05(1H, m),

10 7.31-7.40(5H, m), 8.06(1H, m).

化合物(I-45)

融点: 203-204 ℃ 再結晶溶媒: 酢酸エチル

元素分析 : C₁₄H₁₁N₅O₄ S 0.75 H₂O として

計算值 (%): C, 46.86; H, 3.51; N, 19.52; F, 8.94.

15 分析值 (%): C, 47.22; H, 3.48; N, 19.32; F, 8.95.

NMR(d_i-DMSO) δ : 6.89-6.92(1H, m), 7.21(1H, s), 7.56-7.57(1H, m), 7.68-7.73(2H, m), 7.80-7.84(1H, m), 8.12-8.15(2H, m), 8.52-8.53(1H, m).

化合物(I-46)

融点 : 84-85 ℃ 再結晶溶媒 : エーテル-ヘキサン

20 元素分析: C₁,H₁,FNO, 0.2H₂0 として

計算值 (%): C, 69.80; H, 4.44; N, 4.28; F, 5.81.

分析值 (%): C, 69.76; H, 4.34; N, 4.34; F, 5.73.

NMR(CDCl₃) δ : 4.06(2H, s), 6.16(1H, d, J=3.3Hz), 7.03(2H, t, J=8.4Hz), 7.20-7.30(3H, m), 7.32(1H, s), 7.40-7.48(1H, m), 7.87(1H, dt, J=1.5, 7.5Hz),

25 8.11(1H, d, J=7.5Hz), 8.68-8.74(1H, m).

化合物(I-47)

融点: 77-80 ℃ 再結晶溶媒 : 酢酸エチル-クロロホルム

元素分析: C₁₈H₁,FNO₃ 0.2H₂0 0.2C₁H₃O₃ 0.03CHCl₃として

計算值 (%): C, 64.78; H, 4.34; N, 8.02; F, 5.44.

分析值 (%): C, 65.04; H, 4.04; N, 7.77; F, 5.56.

NMR(CDCl₁) δ : 4.07(2H, s), 6.18(1H, d, J=3.2Hz), 7.03(2H, t, J=8.8Hz),

5 7.18-7.22(3H, m), 7.39(1H, s), 7.39(1H, t, J=4.8Hz), 8.92(2H, d, J=4.8Hz).

化合物(I-48)

融点 : 196-198 ℃ 再結晶溶媒 : イソプロピルエーテル

元素分析: C10H14FNO, 0.2H10として

計算值 (%): C, 64.76; H, 3.91; N, 3.78; F, 5.12.

10 分析值 (%): C, 64.95; H, 3.73; N, 3.93; F, 4.99.

NMR(CDCl₃) δ : 4.08(2H, s), 6.18(1H, d, J=3.6Hz), 7.03(2H, t, J=9.0Hz), 7.20-7.32(3H, m), 7.37(1H, s), 8.20(1H, d, J=8.4Hz), 8.51(1H, dd, J=8.4, 1.8Hz), 9.34(1H, brs).

化合物(I-49)

15 元素分析: C₁₀H₁₁FNO₅ として

融点: 208-210 ℃ 再結晶溶媒 : イソプロピルエーテル

計算值 (%): C, 65.40; H, 3.84; N, 3.81; F, 5.17.

分析值 (%): C, 65.14; H, 3.79; N, 3.90; F, 4.95.

 $NMR(CDCl_1)$ δ : 4.09(2H, s), 6.25(1H, d, J=3.6Hz), 7.03(2H, t, J=8.4Hz),

20 7.21-7.32(3H, m), 7.65(1H, s), 7.96-8.02(1H, m), 8.56(1H, brs), 8.85(1H, d, J=5.1Hz).

化合物(I-50)

融点: 108-109 ℃ 再結晶溶媒: 酢酸エチル-イソプロピルエーテル

元素分析 : CuHu,FN,O, として

25 計算值 (%): C, 66.66; H, 4.04; N, 8.64; F, 5.86.

分析值 (%): C, 66.64; H, 3.96; N, 8.66; F, 5.59.

NMR(CDCl₃) δ : 4.19(2H, s), 7.02-7.07(2H, m), 7.26-7.34(3H, m), 7.45-7.48(1H,

m), 7.80(1H, s), 7.86-7.91(1H, m), 8.12(1H, d, J=7.8Hz), 8.72(1H, d, J=4.5Hz). 化合物(I-51)

融点 : 97-100 ℃ 再結晶溶媒 : 酢酸エチル-イソプロピルエーテル

元素分析: C₁,H₁,FN₂O₃ 0.4H₂O として

5 計算值 (%): C, 61.41; H, 3.88; N, 12.64; F, 5.71.

分析值 (%): C, 61.76; H, 3.58; N, 12.21; F, 5.84.

NMR(d₁-DMS0) δ : 4.28(2H, s), 7.15-7.21(3H, m), 7.36-7.40(2H, m), 7.64(1H, brs), 8.11(1H, brs), 8.98-9.02(2H, m).

10 参考例 1

式:A-C(=O) -CH=C(OH) -B(式中、AおよびBは前記と同意義である。)で示される化合物の各レトロウイルスのインテグラーゼに対する阻害活性を記載する。

本発明に使用される化合物の HIV-1 インテグラーゼ阻害作用を以下に示すアッ セイ法に基づき調べた。

(1) DNA溶液の調製

アマシャムファルマシア社により合成された以下の各DNAを、KTE バッファー液(組成: 100 mM KCl, 1 mM EDTA, 10 mM Tris-塩酸 (p H 7.6)) に溶解させることにより、基質 DNA 溶液 ($2 \text{pmol}/\mu \text{l}$) 及びターゲット DNA 溶液($5 \text{pmol}/\mu \text{l}$) を調製した。各溶液は、一旦煮沸後、ゆるやかに温度を下げて相補鎖同士をアニーリングさせてから用いた。

(基質 DNA 配列)

20

- 5'- Biotin-ACC CTT TTA GTC AGT GTG GAA AAT CTC TAG CAG T-3'
- 3'- GAA AAT CAG TCA CAC CTT TTA GAG ATC GTC A-5'
- 25 (ターゲット DNA 配列)
 - 5'- TGA CCA AGG GCT AAT TCA CT-Dig-3'
 - 3'-Dig-ACT GGT TCC CGA TTA AGT GA -5

(2)阻害率 (IC₅₀値)の測定

10

Streptavidin (Vector Laboratories 社製) を 0.1M 炭酸バッファー液 (組成: 90mM Na₂CO₃, 10mM NaHCO₃) に溶かし、濃度を 40μg/ml にした。この溶液、各 50μlをイムノブレート (NUNC 社製) のウエルに加え、4℃で一夜静置、吸着させた。次に各ウエルをリン酸バッファー(組成: 13.7mM NaCl, 0.27mM KCl, 0.43mM Na₂HPO₄, 0.14mM KH₂PO₄) で 2 回洗浄後、 1% スキムミルクを含むリン酸バッファー 300μlを加え、 3 0 分間ブロッキングした。さらに各ウエルをリン酸バッファーで 2 回洗浄後、基質 DNA 溶液 (2pmol/μl) 50 μlを加え、振盪下、室温で 30 分間吸着させた後、リン酸バッファーで 2 回、次いで蒸留水で 1 回洗浄した。

次に上記方法で調製した各ウエルに、バッファー(組成:150mM MOPS (pH7.2), 75mM MnCl₂, 50mM 2-mercaptoethanol, 25% glycerol, 500µg/ml bovine serum albumin -fraction V)12 µl、ターゲット DNA (5pmol/µl)1 µl 及び蒸留水 32 µl から調製した反応溶液 4 5 µl を加えた。さらに各ウエルに被検化合物の DMSO 溶液 6 µl を加え、ポジティブコントロール(PC)としてのウエルには、DMSO 6 µl を加える。次にインテグラーゼ溶液(30 pmol)9 µl を加え、良く混合した。ネガティブコントロール (NC)としてのウエルには、希釈液(組成: 20mM MOPS (pH7.2), 400mM potassium glutamate, 1mM EDTA, 0.1% NP-40, 20% glycerol, 1mM DTT, 4M urea)9 µl を加えた。

20 各プレートを 30 ℃で 1 時間インキュベート後、反応液を捨て、リン酸バッファーで 2 回洗浄した。次にアルカリフォスファターゼ標識した抗ジゴキシゲニン抗体 (ヒツジ Fab フラグメント:ベーリンガー社製)を 100 μ 1 加え、 30 ℃で 1 時間結合させた後、0.05 % Tween 20 を含むリン酸バッファーで 2 回、リン酸バッファーで 1 回、順次洗浄した。次に、アルカリフォスファターゼ呈色バッファー (組成:10mM パラニトロフェニルホスフェート(Vector Laboratories 社製),5mM MgCl₂,100mM NaCl,100mM Tris-塩酸(pH 9.5))を 150 μ 1 加えて 30 ℃で 2 時間反応させ、1 N NaOH 溶液 50 μ 1 を加え反応を止めた後、各ウエ

ルの吸光度(OD405nm)を測定し、以下の計算式に従い阻害率を求めた。 阻害率(%)=100[1-{(Cabs.- NCabs.)/(PCabs.- NCabs.)}]

Cabs.; 化合物のウエルの吸光度

NC abs.: NC の吸光度

5 PC abs.: PC の吸光度

次に IC_{50} 値は、上記の阻害率を用いて以下の計算式で求められる。すなわち阻害率 50 %をはさむ 2点の濃度において、x $\mu g/ml$ の濃度で阻害率 X %、y $\mu g/ml$ の濃度で阻害率 Y %をそれぞれ示す時、 IC_{50} ($\mu g/ml$) = x-{(X-50)(x-y)/(X-Y)} となる。

10 阻害率 5 0 %に相当する化合物濃度 (IC50) を以下の表 1 に示す。なお、表中 の化合物 No.は上記製造例の化合物 No.を示す。

表 1

化合物 N.o.	IC_{50} (μ g/ml)
I-3	0.40
I-11	0.42
I-12	0.43
I-16	0.53
I-17	1.6
I-19	0.63
I-20	0.32
I-21	0.54
I-22	0.59
I-25	0.48
I-29	1.0
I-46	0.44
I-47	0.35
I-50	0.40
I-51	0.48

本発明に使用される化合物および抗レトロウイルス活性物質の HIV-1、HIV-2、 SIVmac、および SIVagm のインテグラーゼに対する阻害作用を以下に示すアッセイ法に基づき調べた。

(1) Molt-4細胞 (2×10 細胞) に、HIV-1 (NL432株:RT 4×10 cpm/ml)、HIV-2 (ROD株:RT 8×10 cpm/ml)、SIVmac (MAC239株:RT 8×10 cpm/ml)、SIVagm (SA212

株:RT8×10¹cpm/ml)をそれぞれ感染させ、感染後、室温で1時間インキュベートした。

(ウイルスの調製法)

5

10

15

20

25

①HIV-1ウイルス調製法: SW480細胞を25cm²フラスコで10%牛胎児血清添加 DMEM培地で培養する。HIV-1感染性クローンである、pNL432 (40μg)をリン酸カルシウム法で細胞にトランスフェクションし、2-3日後の培養上清 (2 ml)を、M8166 細胞(1×10 細胞)に感染させる。培養液(10%牛胎児血清添加 RPMI 1640培地)、で10mlにして、CO₂インキュベーターで37℃で培養する。巨細胞出現後、遠心して細胞を除去し、その上清をさらに、0.45μmフィルターでろ過したものをHIV-1ウイルスとする。RT活性を測定し、使用時まで、小分けし、~80℃で保存する。

②HIV-2ウイルス調製法:HIV-2 RODを、M8166細胞(1×10 細胞)に感染させる。培養液(10%牛胎児血清添加 RPMI 1640培地)、で10mlにして、CO₂インキュベーターで37℃で培養する。巨細胞出現後、遠心して細胞を除去し、その上清をさらに、0.45μmフィルターでろ過したものをHIV-2ウイルスとする。RT活性を測定し、使用時まで、小分けし、-80℃で保存する。

③SIVmacのウイルス調製法: SW480細胞を25cm²フラスコで10%牛胎児血清添加DMBM 培地で培養する。SIVmac感染性クローンである、pMA239 (40μg)をリン酸カルシウム法で細胞にトランスフェクションし、2-3日後の培養上清 (2m1)を、CBMX174 細胞(1×10¹)に感染させる。培養液(10%牛胎児血清添加 RPMI 1640培地)、で10m1にして、CO₁インキュベーターで37℃で培養する。巨細胞出現後、遠心して細胞を除去し、その上清をさらに、0.45μmフィルターでろ過したものをSIVmacウイルスとする。BT活性を測定し、使用時まで、小分けし、-80℃で保存する。

④SIVagmのウイルス調製法:SW480細胞を25cm²フラスコで10%牛胎児血清添加DMEM 培地で培養する。SIVagm感染性クローンである、pSA212 (40μg)をリン酸カルシウム法で細胞にトランスフェクションし、2-3日後の培養上清 (2 ml) を、M8166 細胞(1×10 細胞)に感染させる。培養液(10%牛胎児血清添加 RPMI 1640培地)、で10mlにして、CO₂インキュベーターで37℃で培養する。2日おきに遠心して細胞と

培養液に分け、細胞には新たな培地10mlを加え、培養を続ける。回収した培養液は、RT活性を測定し、活性の高いものについて、0.45μmフィルターでろ過したものをSIVagmウイルスとする。使用時まで、小分けし、-80℃で保存する。

- (2)2回遠心洗浄して、ウイルス液を除去後、培養液(10%牛胎児血清添加 RPMI 1640培地) 10mlに浮遊させる。5倍段階希釈した各被検化合物(100μl)を添加した96ウエルプレートに各感染細胞100μl分注し、CO2インキュベーターで37℃で培養する。
 - (3)5日後の培養上清を回収し、ウイルス量をRTアッセイで測定する。 RTアッセイに使用する反応液組成:
- 50mM Tris-HCl, pH 8.3、150mM KCl、10mM MgCl,、0.1% Nonidet P-40、10mM DTT(dithiothreitol)、 5μ g/ml poly(rA)、 5μ g/ml (dT)12-18、 1μ Ci[3H] dTTP、と 10μ lのサンプルで計100 μ lにする。

RTアッセイの手順:

表2に示した。

25

- 1.96ウエル microplate、3ウエルに 10μ lのサンプルを分注する。(3重測定)
- 15 2.4℃に冷やした上記の反応液 9 0 μ1を加え、よく混ぜて、37℃で、3時間反応させる。
 - 3.反応後、すぐに氷上で冷やし、反応物をセルハーベスターでDEAE-filtermat に吸着後、4.5 % Na₂HPO₄で20秒とH₂Oで10秒洗浄する。
 - 4.95℃で約15分、乾燥させる。
- 20 5.シンチレーター10ml を入れて、シールする。
 - 6. LKB Beta Plate scintillation spectroscopy (LKB社)で 測定する。
 - 7.3ウエルの値を平均し、100倍した値を cpm/mlとする。
 - (4)被検化合物が入っていないウエルを100%として、各ウエルのウイルス量から、各被検化合物の各ウイルスに対する50%ウイルス阻害濃度(EC₁₀)を計算し、・

表 2 測定結果 EC₁₀ 単位 ng/ml

15

	HIV-1 NL432	HIV-2 ROD	SIVmac	SIVagm
I-16	57	35	57	44
ジドブジン	0.51.	0.28	0.35	0.36
スタブジン	6.1	4.1	3.4	4.5
ラミブジン	8.4	22	9.1	22

表 2 に示すように、化合物 I-16、ジドブジン、スタブジン、ラミブジンは、HIV-1 ばかりでなく、HIV-2、さらにSIVmac、SIVagmにも同程度の抗ウイルス活性を示す事がわかる。従って、式 (I) で示される化合物を含有する本発明の抗レトロウイルス組成物は、HIV-1のみならず、HIV-2、SIVの感染症の治療薬としても、有効である。

本発明に使用される化合物および抗レトロウイルス活性物質の FIV のインテグ 10 ラーゼに対する阻害作用を以下に示すアッセイ法に基づき調べた。

(1) 24ウエルプレートに5倍段階希釈した各被検化合物を添加する。MYA-1細胞(ネコT細胞株)(4×10⁵細胞)と、FIV(TM-2株:3000 cpm/well)を添加し、培養液(10%牛胎児血清添加 RPMI 1640培地、2μg/ml polybrene、100 unit/mlヒトIL-2、50μM 2-mercaptoethanol)で 1.5mlにして、CO₂インキュベーターで37℃で培養する。

①FIV TM-2ウイルス調製法:FIV TM-2ウイルスをMYA-1細胞(1×10¹)に感染させる。 培養液(10%牛胎児血清添加 RPMI 1640培地、2μg/ml polybrene、100 unit/ml ヒトIL-2、50μM 2-mercaptoethanol)、で10mlにして、CO2インキュベーターで37℃で培養する。2-3日おきに遠心して細胞と培養液に分け、細胞には新たな培地10ml を加え、培養を続ける。回収した培養液は、RT活性を測定し、活性の高いものについて、0.45μmフィルターでろ過したものをFIVウイルスとする。使用時まで、小分けし、-80℃で保存する。

(2)2-3日ごとに培養上清をサンプリングして、上清中のウイルス量をRTアッセイ(試験例2と同様に測定)で確認する。

(3)10日後のRT結果から、被検化合物が入っていないウエルを100%として、各ウエルのウイルス量から、各種薬剤の50%ウイルス阻害濃度(EC₅₀)を計算し、表3に示した。

表 3

5 潮定結果 BC₁₀ 単位 ng/ml

	BC so
I-16	300
ジドブジン	48

表3に示すように、化合物I-16は、HIVやSIVばかりでなく、PIVにも抗ウイルス活性を示すことがわかる。従って、式(I)で示される化合物を含有する本発明の抗レトロウイルス組成物は、ネコエイズの治療薬としても、有効であると言える。

10

25

参考例2

各抗ヒト免疫不全ウイルス活性物質のヒト免疫不全ウイルスに対する阻害活性を以下に示す MTT アッセイ法で測定した。

- (1) HIV(HTLV-IIIB株)持続感染ヒトT細胞株 Molt-4 clone8を、10%牛胎児血清
 15 添加 RPMI-1640 培地で培養し、上清を濾過してウイルスの力価を測定し、-80℃で保存した。一方、各抗ヒト免疫不全ウイルス活性物質を上記の培養培地で所定の濃度になるように希釈し、96 ウエルマイクロブレートに 50μl ずつ分注した。ついて、MT-4 細胞浮遊液を 100μl (3.5×10 細胞) ずつを分注し、更に上記 HIV 含有上清を上記の培養培地で希釈したものを 50μl(60pfu(plaque forming unit))
 20 ずつ加えた。
 - (2) 炭酸ガス培養器内で 37℃で 5 日間培養した後、すべてのウエルに 3-(4,5-ジメチルチアゾール-2-イル)-2,5-ジフェニルテトラゾリウムプロマイド (MTT)5mg/ml)、PBS を 30 μ l ずつ加え、更に 1 時間培養した。このとき、生存する 細胞は MTT を還元してフォルマザンを析出するので、すべてのウエルから細胞上清 を 150 μ l ずつ取り除き、代わりに 150 μ l の溶解液(10%トリトン X-100 および

0.4%(v/v)HC1 添加イソプロパノール)を加え、プレートミキサーで振とうしてフォルマザンを溶出した。フォルマザンをマイクロリーダーを用いて OD 560nm と690nm(参照波長)で測定し、結果を被対照と比較した。ウイルスによる細胞障害を50%抑制する化合物濃度を BC50 とした。結果を表4に示した。

5 表 4

ヒト免疫不全ウイルスに対する阻害活性

抗ヒト免疫不全ウイルス活性物質	EC50 (ng/ml)
ジドブジン	1.8
ジダノシン	640
ザルシタビン	17
ラミブジン	38
スタブジン	50
アバカヴィア	630
カプラビリン	1.4
ネピラピン	20
ロビライド	11
デラヴェルジン	12
エミビリン	4.5
エファビレンツ	0.58
サキィナヴィル	3.7
インディナヴィル	14
リトナヴィル	26
ネルフィナヴィル	10

試験実施例

被験試料(薬剤1、薬剤2)を培養液(10% FCS 添加 RPMI1640 培地)で希 10 釈し、適度な濃度の被験試料の希釈系列を作製した。96 ウエルブレートに、希釈した薬剤1を50 μl 分注した。次に希釈した薬剤2を50 μl 分注し、総量100 μl にした。細胞コントロール(CC)のウエルは、培養液100 μl、ウイルスコントロール(VC)のウエルは、培養液50 μl 分注した。相乗効果の測定の為に同じ希釈系列のものを3枚作製した(3重測定)。

15 MT-4 細胞を上記の培養液で適度な濃度 (4 x10⁵/ml) に希釈した希釈液を、上記の被験試料が入った 96 ウエルブレートに、50 μl づつ分注し、プレートミキサ

ーで混和し、CO2インキュベーターで1時間反応させた。

HIV-1を上記の培養液で適度な濃度 (moi=0.01) に希釈した希釈液を、上記の被験試料、MT-4 細胞が入った 96 ウエルプレートに、50 μ 1 づつ分注し、プレートミキサーで混和し、 CO_2 インキュベーターで 5 日間培養した。

5 5日間培養した 96 ウエルプレートに MTT 液 (MTT を PBS で 5 mg/ml になるように溶解し、0.22 μm フィルターでろ過減菌したもの。)を各ウエルに 30 口l つつ分注し、CO2インキュベーターで 1 時間反応させた。各ウエルから、細胞を吸わないように 150 μl の上清を取った。150 μl の細胞溶解液(2-プロパノール 500 ml に、50 ml TritonX、2 ml 塩酸を加え、良く混和したもの。)を加え、プレー 10 トミキサーで細胞が全て溶解するまで良く混和した。混和した 96 ウエルプレートを、マイクロプレートリーダーで 560 nm/690 nm の 2 波長で吸光度を測定した。 MacSynergyII ソフトに基づき 2 種の薬剤の Synergy Volume (μM²%、99.9% confidence)を測定し、相乗効果を判定した。Synergy Volume を使用した相乗効果の判定については、①Antiviral Research 14 (1990) 181-206、②Antimicrob. Agents. Chemother. (1997) 2165-2172 等に記載されている。特に、相乗効果としては、100 μM²%以上が好ましい。

表 5

	Synergy volumes (99.9% confidence)			
組合せ(薬剤1/薬剤2)	実施例1	実施例2	実施例3	実施例 4
化合物 I-16/ジドブジン	234	214	159	254
化合物 I-16/ラミブジン	200	193	365	181
化合物 I-16/ネビラピン	68	245	257	243
化合物 I-16/カプラビリン	138	221	166	142
化合物 I-16/ネルフィナヴィル	129	283	136	243
化合物 I-16/化合物 I-16	ND	ND	43	62

ND: Not done.

なお、一例として、化合物 I-16 とジドブジンの相乗効果を示すグラフを図 1 に 20 示す。

産業上の利用の可能性

プロペノン誘導体と抗レトロウイルス活性物質を組み合わせることにより、各 薬剤が相乗的にレトロウイルスに対して作用し、効果的にレトロウイルスの増殖 を抑制することができる。本発明であるプロペノン誘導体および抗レトロウイル ス活性物質を含有する医薬組成物は、優れた抗レトロウイルス組成物である。

請求の範囲

- 1. 式(I):A-C(=O)-CH=C(OH)-B(式中、Aは置換されていてもよいヘテロアリールであり、Bは置換されていてもよいヘテロアリールまたは置換されていてもよいアリールである。但し、Aおよび/またはBが置換されていてもよいインドールー3-イルである場合を除く。)で示される化合物、その互変異性体、そのプロドラッグ、その製薬上許容される塩、またはその溶媒和物、および他の1種類以上の抗レトロウイルス活性物質を有効成分として含有する抗レトロウイルス組成物。
- 10 2. 抗レトロウイルス活性物質が、式(I)で示される化合物、その互変異性体、そのプロドラッグ、その製薬上許容される塩、またはその溶媒和物との併用により、相乗効果を奏するものである請求の範囲第1項記載の抗レトロウイルス組成物。
- 3. 抗レトロウイルス活性物質が、インテグラーゼ阻害剤以外の抗レトロウ 15 イルス活性物質である請求の範囲第1項または第2項記載の抗レトロウイルス組 成物。
 - 4. 抗レトロウイルス活性物質が、核酸系逆転写酵素阻害剤、非核酸系逆転写酵素阻害剤、および/またはプロテアーゼ阻害剤である請求の範囲第1項~第3項のいずれかに記載の抗レトロウイルス組成物。
- 5. 抗レトロウイルス活性物質が、ジドブジン、ジダノシン、ザルシタビン、スタブジン、ラミブジン、アパカヴィア、テノフォヴィア、テノフォヴィア ジソプロキシル、ネビラピン、デラヴェルジン、エミビリン、ロビライド、エファビレンツ、トロヴィルジン、カプラビリン、TIBO、タルビラリン、UC781、サキィナヴィル、ネルフィナヴィル、リトナヴィル、インディナヴィル、KNI 272、ロピナヴィア、VX-478、VB-19026、BILA-2011-BS、A-77003、A-80987、DMP-323、および/またはXM-450である請求の範囲第1項~第4項のいずれかに記載の抗レトロウィ

ルス組成物。

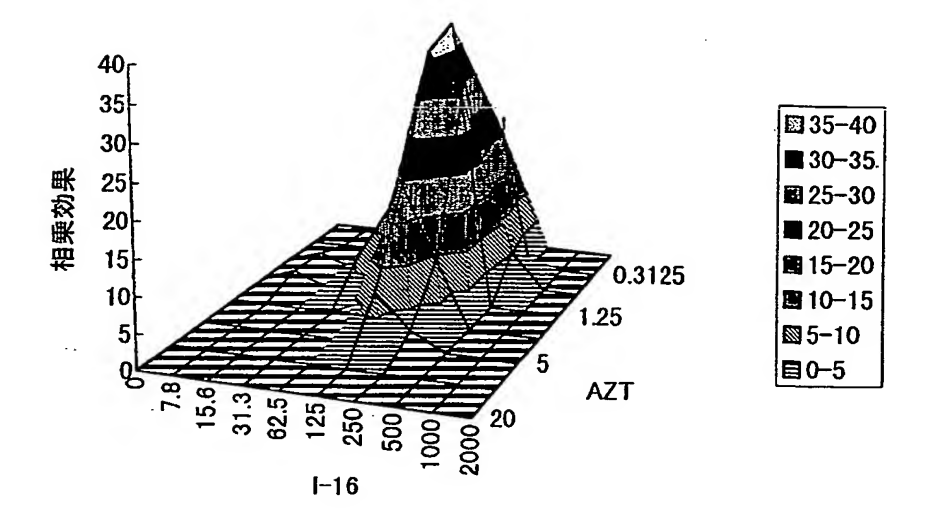
6. 抗レトロウイルス活性物質が、ジドブジン、ラミブジン、スタブジン、 ネビラピン、カプラビリン、および/またはネルフィナヴィルである請求の範囲 第1項~第5項のいずれかに記載の抗レトロウイルス組成物。

- 7. 式(I)で示される化合物のAが置換されていてもよいフリル、置換されていてもよいチエニル、または置換されていてもよいピリジルであり、Bが置換されていてもよいトリアゾリル、置換されていてもよいテトラゾリル、置換されていてもよいピリジル、または置換されていてもよいオキサゾリルである請求の範囲第1項~第6項のいずれかに記載の抗レトロウイルス組成物。
- 10 8. 式(I)で示される化合物のAが 5-(4-フルオロベンジル)フランー2-イルであり、Bが 1*H*-[1,2,4]トリアゾール-3-イルである請求の範囲第 1 項~第 7 項のいずれかに記載の抗レトロウイルス組成物。
 - 9. レトロウイルスがヒト免疫不全ウイルスである請求の範囲第1項~第8 項のいずれかに記載の抗レトロウイルス組成物。
- 10. 抗レトロウイルス活性物質の抗レトロウイルス活性を上昇させる活性を有する、式(I):A-C(=O)-CH=C(OH)-B(式中、Aは置換されていてもよいヘテロアリールであり、Bは置換されていてもよいヘテロアリールまたは置換されていてもよいアリールである。但し、Aおよび/またはBが置換されていてもよいインドールー3-イルである場合を除く。)で示される化20 合物、その互変異性体、そのプロドラッグ、その製薬上許容される塩、またはその溶媒和物を含有する医薬組成物。
- 11. 式(I): A-C(=0)-CH=C(OH)-B(式中、Aは置換されていてもよいヘテロアリールであり、Bは置換されていてもよいヘテロアリールまたは置換されていてもよいアリールである。但し、Aおよび/またはBが置換されていてもよいインドール-3-イルである場合を除く。)で示される化合物、その互変異性体、そのプロドラッグ、その製薬上許容される塩、またはその溶媒和物、および他の1種類以上の抗レトロウイルス活性物質を同時にまたは

連続して投与することを特徴とするレトロウイルス感染症の治療、予防、または 発症予防の方法。

12. レトロウイルス感染症の治療、予防、または発症予防のための医薬を製造するための、式(I): A-C(=O)-CH=C(OH)-B(式中、Aは置換されていてもよいヘテロアリールであり、Bは置換されていてもよいヘテロアリールまたは置換されていてもよいアリールである。但し、Aおよび/またはBが置換されていてもよいインドールー3-イルである場合を除く。)で示される化合物、その互変異性体、そのプロドラッグ、その製薬上許容される塩、またはその溶媒和物、および他の1種類以上の抗レトロウイルス活性物質の使用。

図1



International application No.

PCT/JP01/04887

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C07D403/06, C07D405/06, C07D409/06, C07D413/06, A61K31/41S5, 41, 443, 506, 4439, 7072, 522, 675, A61K31/551, 496, 513, 165, 4196, 5517, 498, 341, 4725, 426, 496, 4709, 366, 519, 538, 4402, 472, A61K31/499, A61K45/00, A61P43/121, A61P31/18					
According t	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
<u> </u>	S SEARCHED				
	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C07D403/06, C07D405/06, C07D409/06, C07D413/06, A61K31/4155, 41, 443, 506, 4439, 7072, 522, 675, A61K31/551, 496, 513, 165, 4196, 5517, 498, 341, 4725, 426, 496, 4709, 366, 519, 538, 4402, 472, A61K31/499, A61K45/00, A61P43/121, A61P31/18				
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents are included	in the fields searched		
	data base consulted during the international search (nan (STN), CAOLD (STN), REGISTRY (ST		rch terms used)		
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where a	opropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
Y	WO 98/45268 Al (Phizer Products Inc.), 15 October, 1998 (15.10.98), Full text & JP 2000-510481 A & AU 9862273 A & ZA 9802853 A & NO 9904791 A & EP 971894 Al & CZ 9903489 A & CN 1254335 A & BR 9810733 A & SK 9901328 A & HU 200001243 A & MX 9909099 A WO 99/50245 Al (Shionogi & Co., Ltd.), 07 October, 1999 (07.10.99), Full text & AU 9929581 A & BR 9909146 A & CZ 200003455 A & NO 200004787 A & EP 1069111 Al & ZA 200004047 A		1-10,12		
	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
_	categories of cited documents:	"T" later document published after the inter			
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance		priority date and not in conflict with the understand the principle or theory understand	arlying the invention		
"E" earlier document but published on or after the international filing date		"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered	ed to involve an inventive		
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other		step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance, the claimed invention cannot be			
special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other		considered to involve an inventive step combined with one or more other such	documents, such		
	Annual plus to a berett contract in the first				
Date of the a	actual completion of the international search fuly, 2001 (09.07.01)	Date of mailing of the international search 24 July, 2001 (24.07)			
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer			
Facsimile No.		Telephone No.			

International application No.

PCT/JP01/04887

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
Y	EP 906756 Al (Shionogi & Co., Ltd.), 07 April, 1999 (07.04.99), Full text & JP 9-536036 A Full text & WO 97/37657 Al & AU 9719407 A	1-10,12
	& NO 9804616 A & CN 1220604 A & HU 9902175 A & KR 2000005115 A	
Y	EP 878194 A1 (Sankyo Company, Limited), 18 November, 1998 (18.11.98), Full text & JP 9-323932 A Full text & WO 97/27856 A1 & AU 9715564 A & NO 9803512 A & CZ 1214632 A & HU 9901642 A & MX 9806158 A & KR 99082201 A	1-10,12
PX	WO 01/11578 A1 (Merck & Co., Inc.), 04 January, 2001 (04.01.01), especially, Claims & AU 200058806 A	1-10,12
PX	WO 00/39086 A1 (Shionogi & Co., Ltd.), 06 July, 2000 (06.07.00), especially, Claims & AU 200017979 A	1-10,12
PA	WO 00/75122 Al (Shionogi & Co., Ltd.), 14 December, 2000 (14.12.00), Full text & AU 200047827 A	1-10,12

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

International application No.

PCT/JP01/04887

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons
1. Claims Nos.: 11 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
Claim 11 pertains to methods for treatment of the human body by therapy and thus relates to a subject matter which this International Searching Authority is not required to search.
2. Claims Nos.: 2 because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
(See extra sheet.)
3. Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
·
i. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchab claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment
of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report cover only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international
search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protect
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.
- L- and and Laborate and Laborate or manufaction section 1002

· 一个字子。

International application No.

PCT/JP01/04887

Continuation of Box No. I-2 of continuation of first sheet (1)

In claim 2, use is made of a substance "exerting a synergistic effect in combined use with the compound represented by the formula (I)". Considering the common technical knowledge at the application time, it is unclear what compounds, other than those disclosed in the description, can exert a synergistic effect in combined use with the compound represented by the formula (I). Thus, the particular scope thereof cannot be specified, which makes it impossible to practice any meaningful international search.

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1992)

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C07D403/06, C07D405/06, C07D409/06, C07D413/06, A61K31/4155, 41, 443, 506, 4439, 7072, 522, 675, A61K31/551, 496, 513, 165, 4196, 5517, 498, 341, 4725, 426, 496, 4709, 366, 519, 538, 4402, 472, A61K31/499, A61K45/00, A61P43/121, A61P31/18

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C07D403/06, C07D405/06, C07D409/06, C07D413/06, A61K31/4155, 41, 443, 506, 4439, 7072, 522, 675, A61K31/551, 496, 513, 165, 4196, 5517, 498, 341, 4725, 426, 496, 4709, 366, 519, 538, 4402, 472, A61K31/499, A61K45/00, A61P43/121, A61P31/18

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CA(STN), CAOLD(STN), REGISTRY(STN)

C. 関連する	5と認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	WO 98/45268 A1 (PHIZER PRODUCTS INC.) 15. 10月. 1998 (15. 10. 98), 全文 & JP 2000-510481 A & AU 9862273 A & ZA 9802853 A & NO 9904791 A & EP 971894 A1 & CZ 9903489 A & CN 1254335 A & BR 9810733 A & SK 9901328 A & HU 200001243 A & MX 9909099 A	1-10, 12
Y	WO 99/50245 A1 (塩野義製薬株式会社) 7. 10月. 1999 (07. 10. 99), 全文 & AU 9929581 A & BR 9909146 A & CZ 200003455 A & NO 200004787 A & EP 1069111 A1 & ZA 200004047 A	1-10, 12

x C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献.

国際調査を完了した日

09.07.01

国際調査報告の発送日

24.07.01

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 内田 淳子



4P 2939

電話番号 03-3581-1101 内線 3490

C(続き).	関連すると認められる文献 .	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	EP 906756 A1 (SHIONOGI & CO., LTD.) 7. 4月. 1999 (07. 04. 99), 全文 & JP 9-536036 A, 全文 & WO 97/37657 A1 & AU 9719407 A & NO 9804616 A & CN 1220604 A & BR 9708592 A & HU 9902175 A & US 6083958 A & KR 2000005115 A	1-10, 12
·Y	EP 878194 A1 (SANKYO COMPANY LIMITED) 18. 11月. 1998 (18. 11. 98),全文&JP 9-323932 A,全文&WO 97/27856 A1 & AU 9715564 A & NO 9803512 A & CZ 1214632 A & HU 9901642 A & MX 9806158 A & KR 99082201 A	1-10, 12
PX	WO 01/11578 A1 (MERCK & CO., INC.) 4. 1月. 2001 (04. 01. 01),特に、特許請求の範囲 & AU 200058806 A	1-10, 12
PΧ	WO 00/39086 A1 (塩野義製薬株式会社) 6.7月.2000 (06.07.00),特に、特許請求の範囲 & AU 200017979 A	1–10, 12 ·
PA	WO 00/75122 A1(塩野義製薬株式会社)14. 12月. 2000 (14. 12. 00),全文 & AU 200047827 A	1-10, 12
		•

第1掲 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)	
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部 成しなかった。	こついて作
1. 🗴 請求の範囲 11 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るもの	である。
っまり、 請求の範囲11は、人の体の治療による処置方法に関するものであり、この国 機関が調査することを要しない対象に係るものである。	際調査
2. x 請求の範囲 2 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満ない国際出願の部分に係るものである。つまり、特別ページに記載	たしてい
3. □ 請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文 従って記載されていない。	の規定に
第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)	
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。	
1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査での範囲について作成した。	可能な請求
2. 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができた 加調査手数料の納付を求めなかった。	たので、追
3. □ 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、 付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。	手数料の納
4. 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。	最初に記載
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意	
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。	
□ 足が明らてX10×111 C X1C H限人がり失政サエくかながった。	

第1欄2の続き

請求の範囲2は、「式(I)で示される化合物との併用により、相乗効果を奏するもの」を用いるものであるが、出願当時の技術常識を勘案しても、明細書に具体的に開示されたものを除いて、いかなる化合物が式(I)で示される化合物との併用により相乗効果を奏するのか明らかではなく、その具体的範囲を特定することが出来ない。したがって、有意義な国際調査をすることが出来ない。